(19)日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開平9-73173

(43)公開日 平成9年(1997)3月18日

(51) Int.Cl. ⁶		微別記号	庁内整理番号	FΙ			技術表示箇所
G03F	7/039	501		G03F	7/039	501	
	7/004	503			7/004	503	
H01L	21/312			H01L	21/312		

審査請求 未請求 請求項の数20 OL (全 48 頁)

(21)出願番号	特願平8-50264	(71) 出顧人	000005223
			富士通株式会社
(22)出顧日	平成8年(1996)3月7日		神奈川県川崎市中原区上小田中4丁目1番
			1号
(31)優先権主張番号	特願平7-162287	(72)発明者	武智 敏
(32)優先日	平7 (1995) 6 月28日	(1-7)	神奈川県川崎市中原区上小田中1015番地
(33)優先權主張国	日本 (JP)		富士通株式会社内
(OU) BE BIM TO ME	H ()	(72)発明者	小太刀 明子
		(10/)1919	神奈川県川崎市中原区上小田中1015番地
			富士通株式会社内
		(max) Placett de	
		(72)発明者	高橋 真
			神奈川県川崎市中原区上小田中1015番地
			富士通株式会社内
		(74)代理人	弁理士 石田 敬 (外2名)
		1	

(54) 【発明の名称】 レジスト材料及びレジストパターンの形成方法

(57)【要約】

【課題】 現像時のクラックの発生やパターンの剥離を 低減可能な化学増幅型レジスト材料を提供することを目 的とする。

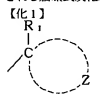
【解決手段】 脂環式炭化水素基を含有しかつその基の 炭素原子に低級アルキル基が結合している部分を含む保 護されたアルカリ可溶性基を有し、そしてそのアルカリ 可溶性基が酸により脱離して当該化合物をアルカリ可溶 性とならしめる構造単位を含む酸感応性化合物と、放射 線露光により酸を発生する酸発生剤とを含んでなるよう に、構成する。

【特許請求の範囲】

P .

【請求項1】 次式 (I) \sim (VI) のいずれかにより表される脂環式炭化水素基含有部分:

1

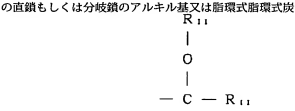


... (1)

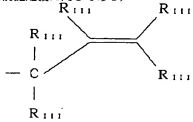
複数個の 【化2】

R : 1 | - C - R : 1 | | | R : 1

(上式において、 R_{II} は、同一もしくは異なっていてもよく、 $1\sim4$ 個の炭素原子を有する置換もしくは非置換



(上式において、R II は前記定義に同じである)



(上式において、 R_{III} は、同一もしくは異なっていてもよく、プロトン、 $1\sim4$ 個の炭素原子を有する置換もしくは非置換の直鎖もしくは分岐鎖のアルキル基又は脂環式炭化水素基を表し、但し、 R_{III} の少なくとも 1 個は脂環式炭化水素基であり、また、式中、非二重結合の

(上式において、R11は前記定義に同じである)

(上式において、R:は、1~4個の炭素原子を有する 直鎖もしくは分岐鎖のアルキル基を表し、置換もしくは 非置換のいずれであってもよく、そしてZは、記載の炭 素原子とともに脂環式炭化水素基を完成するのに必要な 複数個の原子を表す)

... (11)

化水素基を表し、但し、R II の少なくとも 1 個は脂環式 炭化水素基である)

【化3】

... (111)

[化4]

··· (IV)

炭素原子に結合した2個のRIII のうち少なくとも1個は、1~4個の炭素原子を有する置換もしくは非置換の直鎖もしくは分岐鎖のアルキル基又は脂環式炭化水素基である)

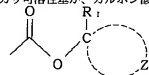
【化5】

··· (V)

【化6】

(上式において、RI及び Z は前記定義に同じである)で保護されたアルカリ可溶性基を有しかつ前記アルカリ可溶性基が酸により脱離して当該化合物をアルカリ可溶性とならしめる構造単位を含む酸感応性化合物と、放射 10線露光により酸を発生する酸発生剤とを含んでなることを特徴とするレジスト材料。

【請求項2】 前記アルカリ可溶性基が、カルボン酸



基、スルホン酸基、アミド基、イミド基及びフェノール 基からなる群から選ばれる一員であることを特徴とす る、請求項1に記載のレジスト材料。

··· (VI)

【請求項3】 前記保護されたアルカリ可溶性基が、次式 (VII) ~ (XI) により表されるカルボン酸基:【化7】

(式中、R_I 、R_{II} 及びR_{III} ならびに Z は、それぞ 50 れ、前記定義に同じである)、

.

次式(XII)により表されるイミド基:

 $\begin{array}{c|c}
(\{k \mid 2\}) \\
\downarrow \\
N - c - o - c
\end{array}$... (XII)

(式中、乙は前記定義に同じである)又は次式(XIII) により表されるフェノール基:

6

【化13】

(式中、2は前記定義に同じである)であることを特徴とする、請求項1又は2に記載のレジスト材料。

【請求項4】 前記保護されたアルカリ可溶性基に含まれる脂環式炭化水素基が、複数個の環構造を有するかもしくは縮合環を有していることを特徴とする、請求項1~3のいずれか1項に記載のレジスト材料。

【請求項5】 前記脂環式炭化水素基が、下記の群:

- (1) アダマンタン及びその誘導体
- (2) ノルボルナン及びその誘導体
- (3) パーヒドロアントラセン及びその誘導体
- (4) パーヒドロナフタレン及びその誘導体
- (5)トリシクロ〔5.2.1.0^{2.6}〕デカン及びその誘導体
- (6) ビシクロヘキサン及びその誘導体
- (7) スピロ〔4, 4〕 ノナン及びその誘導体
- (8) スピロ〔4, 5〕 デカン及びその誘導体

から選ばれた 1 員であることを特徴とする、請求項 $1 \sim 30$ 3のいずれか 1 項に記載のレジスト材料。

【請求項6】 前記酸感応性化合物が、前記構造単位を

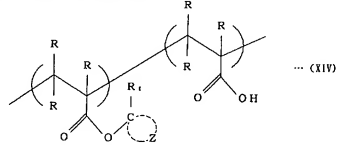
繰り返し単位として含む重合体又は共重合体であることを特徴とする、請求項1~5のいずれか1項に記載のレジスト材料。

【請求項7】 前記重合体又は共重合体の繰り返し単位が、アクリル酸エステル及びその誘導体、イタコン酸エステル及びその誘導体、フマル酸エステル及びその誘導体ならびにスチレン置換体及びその誘導体からなる群から選ばれる一員であることを特徴とする、請求項6に記載のレジスト材料。

【請求項8】 前記酸感応性化合物が、前記構造単位を 繰り返し単位として含む共重合体であり、該共重合体の 残りの繰り返し単位が、アルカリ可溶性基を側鎖に有す る繰り返し単位及び(又は)前記酸発生剤から生じる酸 により脱離可能な追加の保護されたアルカリ可溶性基を 側鎖に有する繰り返し単位を含むことを特徴とする、請 求項6に記載のレジスト材料。

【請求項9】 前記共重合体が、次式(XIV) 又は(XV)により表される構造単位:

【化14】



【化15】

(上式において、Rは、同一もしくは異なっていてもよく、水素、ハロゲン又は $1\sim4$ 個の炭素原子を有する置換もしくは非置換の直鎖もしくは分岐鎖のアルキル基を表し、

R: は、1~4個の炭素原子を有する直鎖もしくは分岐 鎖のアルキル基を表し、置換もしくは非置換のいずれで あってもよく、

Aは、酸により脱離可能な保護基を表し、そして Z は、 記載の炭素原子とともに脂環式炭化水素基を完成するの に必要な複数個の原子を表す)を含むことを特徴とす る、請求項8に記載のレジスト材料。

【請求項10】 前記共重合体の脂環式炭化水素基が、 下記の群:

- (1) アダマンタン及びその誘導体
- (2) ノルボルナン及びその誘導体
- (3) パーヒドロアントラセン及びその誘導体
- (4) パーヒドロナフタレン及びその誘導体
- (5) トリシクロ〔5. 2. 1. 0^{2,6} 〕デカン及びそ の誘導体
- (6) ビシクロヘキサン及びその誘導体
- (7) スピロ〔4, 4〕 ノナン及びその誘導体
- (8) スピロ〔4, 5〕 デカン及びその誘導体

(上式において、R II は、同一もしくは異なっていてもよく、1~4個の炭素原子を有する置換もしくは非置換の直鎖もしくは分岐鎖のアルキル基又は脂環式脂環式炭 40

(上式において、R11は前記定義に同じである)

から選ばれた一員であることを特徴とする、請求項9に 記載のレジスト材料。

【請求項11】 前記酸感応性化合物が非重合化合物であり、アルカリ可溶性の重合体又は共重合体がこの化合物に併用されることを特徴とする、請求項1~5のいずれか1項に記載のレジスト材料。

【請求項12】 次式(I)~(VI)のいずれかにより表される脂環式炭化水素基含有部分:



(上式において、RIは、1~4個の炭素原子を有する 直鎖もしくは分岐鎖のアルキル基を表し、置換もしくは 非置換のいずれであってもよく、そしてZは、記載の炭 素原子とともに脂環式炭化水素基を完成するのに必要な 複数個の原子を表す)

【化17】

30

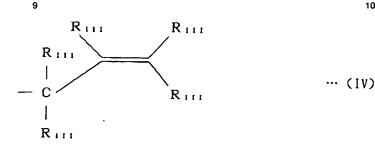
... (11)

化水素基を表し、但し、R II の少なくとも 1 個は脂環式 炭化水素基である)

【化18】

... (111)

【化19】



(上式において、Rin は、同一もしくは異なっていて もよく、プロトン、1~4個の炭素原子を有する置換も しくは非置換の直鎖もしくは分岐鎖のアルキル基又は脂 環式炭化水素基を表し、但し、RIII の少なくとも1個 は脂環式炭化水素基であり、また、式中、非二重結合の

炭素原子に結合した2個のRIII のうち少なくとも1個 は、1~4個の炭素原子を有する置換もしくは非置換の 直鎖もしくは分岐鎖のアルキル基又は脂環式炭化水素基 である)

10

【化20】

(上式において、R II は前記定義に同じである) 【化21】 ··· (VI)

(上式において、RI及びZは前記定義に同じである) で保護されたアルカリ可溶性基を有しかつ前記アルカリ 可溶性基が酸により脱離して当該化合物をアルカリ可溶 性とならしめる構造単位を含む酸感応性化合物と、放射 30 線露光により酸を発生する酸発生剤とを含むレジスト材 料を被処理基板上に塗布し、

前記被処理基板上のレジスト膜を前記酸発生剤からの酸 の発生を惹起し得る放射線に選択的に露光し、そして露 光後のレジスト膜のポストベーク後、前記露光工程にお いて形成された潜像を現像すること、を含んでなること を特徴とするレジストパターンの形成方法。

【請求項13】 前記レジスト材料のアルカリ可溶性基 が、カルボン酸基、スルホン酸基、アミド基、イミド基 及びフェノール基からなる群から選ばれた一員であるこ とを特徴とする、請求項12に記載のパターン形成方

【請求項14】 前記レジスト材料のアルカリ可溶性基 の脂環式炭化水素基が、複数個の環構造を有するかもし くは縮合環を有していることを特徴とする、請求項12 又は13に記載のパターン形成方法。

【請求項15】 前記レジスト材料のアルカリ可溶性基 の脂環式炭化水素基が、下記の群:

- (1) アダマンタン及びその誘導体
- (2) ノルボルナン及びその誘導体

- (3) パーヒドロアントラセン及びその誘導体
- (4)パーヒドロナフタレン及びその誘導体
- (5) トリシクロ〔5. 2. 1. 02.6 〕 デカン及びそ の誘導体
- (6) ビシクロヘキサン及びその誘導体
- (7) スピロ〔4, 4〕 ノナン及びその誘導体
- (8) スピロ〔4, 5〕 デカン及びその誘導体 から選ばれた一員であることを特徴とする、請求項12 又は13に記載のパターン形成方法。

【請求項16】 前記レジスト材料の酸感応性化合物 が、前記構造単位を繰り返し単位として含む重合体又は 共重合体であることを特徴とする、請求項12~15の いずれか1項に記載のパターン形成方法。

【請求項17】 前記酸感応性化合物が、前記構造単位 を繰り返し単位として含む共重合体であり、該共重合体 の残りの繰り返し単位が、アルカリ可溶性基を側鎖に有 する繰り返し単位及び(又は)前記酸発生剤から生じる 酸により脱離可能な追加の保護されたアルカリ可溶性基 を側鎖に有する繰り返し単位を含むことを特徴とする、 請求項16に記載のパターン形成方法。

【請求項18】 前記共重合体が、次式(XIV)又は (XV) により表される構造単位:

【化22】

50

【化23】

(上式において、Rは、同一もしくは異なっていてもよ く、水素、ハロゲン又は1~4個の炭素原子を有する置 換もしくは非置換の直鎖もしくは分岐鎖のアルキル基を 表し、

RIは、1~4個の炭素原子を有する直鎖もしくは分岐 鎖のアルキル基を表し、置換もしくは非置換のいずれで あってもよく、

Aは、酸により脱離可能な保護基を表し、そしてZは、 記載の炭素原子とともに脂環式炭化水素基を完成するの に必要な複数個の原子を表す)を含むことを特徴とす る、請求項17に記載のパターン形成方法。

【請求項19】 前記共重合体の脂環式炭化水素基が、 下記の群:

- (1) アダマンタン及びその誘導体
- (2) ノルボルナン及びその誘導体
- (3)パーヒドロアントラセン及びその誘導体
- (4) パーヒドロナフタレン及びその誘導体
- (5) トリシクロ〔5.2.1.0^{2,6}〕 デカン及びそ の誘導体
- (6) ビシクロヘキサン及びその誘導体
- (7) スピロ〔4, 4〕 ノナン及びその誘導体
- (8) スピロ〔4, 5〕 デカン及びその誘導体

から選ばれた一員であることを特徴とする、請求項18 に記載のパターン形成方法。

【請求項20】 前記レジスト材料の酸感応性化合物が 非重合化合物であり、アルカリ可溶性の重合体又は共重 合体がこの化合物に併用されることを特徴とする、請求 項12~15のいずれか1項に記載のパターン形成方 法。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、レジスト材料に関 し、さらに詳しく述べると、高解像性、高感度、そして 優れたドライエッチング耐性を有する化学増幅型レジス ト材料に関する。本発明は、また、かかる新規なレジス ト材料を使用したレジストパターンの形成方法に関す る。本発明によるパターン形成方法は、レジストパター ンの現像時にクラックの発生やパターンの剥離を低減す るのに特に有効であるので、半導体集積回路等の半導体 装置の製造に有利に使用することができる。

[0002]

【従来の技術】近年、半導体集積回路は集積化が進んで 30 LSIやVLSIが実用化されており、また、これとと もに、集積回路の最小パターンはサブミクロン領域に及 び、更に微細化する傾向にある。微細パターンの形成に は、薄膜を形成した被処理基板上をレジストで被覆し、 選択露光を行って所望のパターンの潜像を形成した後に 現像してレジストパターンを作り、これをマスクとして ドライエッチングを行い、その後にレジストを除去する ことにより所望のパターンを得るリソグラフィ技術の使 用が必須である。そして、このリソグラフィに使用する 露光源として、g線(波長436mm)、i線(波長36 5 mm) の紫外線光が使用されているが、パターンの微細 化に伴い、より波長の短い遠紫外線光、真空紫外光、電 子線、X線などが光源として使用されるようになってい る。特に最近では、エキシマレーザ(波長248nmのK rFレーザ、波長193nmのArFレーザ)が光源とし て注目されており、微細パターンの形成に有効であると 期待されている。なお、本願明細書では、"放射線"な る語を用いた場合、これらの様々の光源からの光、すな わち、紫外線、遠紫外線、真空紫外光、電子線(E B)、X線、各種レーザ光等を意味するものとする。

【0003】より短波長である遠紫外・真空紫外領域の露光光を用いてサブミクロンのパターンを形成するには、用いられるレジストが、露光光の波長において透明性に優れていることが必要であり、さらにまた、十分なドライエッチング耐性をもつことが求められている。このようなレジストとして、本発明者らは、例えば、エステル部にアダマンタン骨格を有するアクリル酸エステル又はα置換アクリル酸エステルの重合体又は共重合体からなることを特徴とする放射線感光材料を発明し、すでに特許出願した(特開平4-39665号公報参照)。また、本発明者らは、同様なレジストとして、エステル部にノルボルナン骨格を有するアクリル酸エステル又はα置換アクリル酸エステルの重合体又は共重合体からなることを特徴とする化学増幅型放射線感光材料を発明した(特開平5-257284号公報参照)。

[0004]

【発明が解決しようとする課題】本発明者らが先に発明した化学増幅型レジスト及びそれを用いたパターン形成方法は、各種の光源からの光、特に遠紫外・真空紫外領域の波長をもつエキシマ光に対して高い透明性を有する。はかりでなく、優れたドライエッチング耐性も有する。しかし、これらのレジストは、厚膜で使用した場合や、溶解能の高い現像液を用いて現像を行った場合など、適用される使用条件によってクラックやパターンの剥れを生じやすく、安定したパターニング特性を得ることができないという欠点を依然として有している。このような欠点がなぜ引き起こされるのかの正確な理由は不明であるけれども、レジストの骨格構造中に含まれる脂環式炭化水素部分が、疎水性が強いうえに剛直であるため、現像時にレジスト膜にかかる歪が大きくなることも1つの 30原因となっていると理解される。

【0005】また、上記のような脂環式炭化水素部分が 存在することの結果、かかる化学増幅型レジストの現像 に、この技術分野で常用のアルカリ現像液を使用できな いという欠点もある。すなわち、レジストの構造中に含 まれる脂環式炭化水素部分が、疎水性が強いので、アル カリ現像液へのレジストの溶解を妨げていると理解され る。なお、アルカリ現像液の使用に係わる問題を解決す るため、本発明者らは、保護されたアルカリ可溶性基を 有しかつその保護基が酸により脱離して当該化合物をア ルカリ可溶性とならしめる繰り返し単位を含む重合体又 は共重合体と、放射線露光により酸を発生する酸発生剤 とを含むレジストを、露光後、特定のアンモニウム化合 物又はモルフォリン化合物の水溶液又はアルコール溶液 を含む現像液で現像することを特徴とするレジストパタ ーンの形成方法を見い出し、特許出願した(平成7年2 月10日出願の特願平7-23053号の明細書を参照 されたい)。

【0006】さらに、上記したようなレジストは、通

14

常、被エッチング層を有する基板との密着性が悪く、基板上のレジスト膜が現像時に基板から剥離することがあったり、また、焼き付けようとする回路パターンが遮光されるようにできた露光マスクを介して露光を行った場合に、所望のマスクパターンより若干大きい形状のレジストパターンができあがることがあった。したがって、マスクパターンにより、レジストパターンを精確かつ忠実に再現できるようなレジスト材料を提供することが望まれている。

【0007】上記の説明から理解されるように、化学増幅型レジストとそれを用いたパターン形成方法の改良に当たっては、通常、レジスト材料そのものを改良するアプローチと、レジストプロセスにおいて用いられる現像液を改良するアプローチの2つのアプローチがとられている。本発明は、諸般の条件等を考慮して、レジスト材料そのものを改良しようとするものである。

【0008】本発明の1つの目的は、したがって、エキシマ光を含めた各種の放射線に対して高い透明性を有し、優れたドライエッチング耐性を有し、現像時のクラックの発生やパターンの剥離を低減した、すなわち、安定したパターニング特性を奏する、改良された化学増幅型レジストを提供することにある。本発明のもう1つの目的は、基板との密着性が良好で、マスクパターンに対応するパターンを忠実に再現可能な改良された化学増幅型レジストを提供することにある。

【0009】また、本発明のもう1つの目的は、そのような化学増幅型レジストを使用した、標準アルカリ現像液で現像を行い得る改良されたレジストパターンの形成方法を提供することにある。

[0010]

【課題を解決するための手段】本発明は、1つの面において、次式(I) \sim (VI) のいずれかにより表される脂環式炭化水素基含有部分:

[0011]



【0012】(上式において、R1は、1~4個の炭素原子を有する直鎖もしくは分岐鎖のアルキル基を表し、置換もしくは非置換のいずれであってもよく、そして2は、記載の炭素原子とともに脂環式炭化水素基を完成するのに必要な複数個の原子を表す)

【0013】 【化25】 15
R 11
|
- C - R 11
|
R 11

... (11)

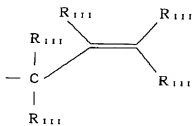
16

【0014】(上式において、RIIは、同一もしくは異なっていてもよく、1~4個の炭素原子を有する置換もしくは非置換の直鎖もしくは分岐鎖のアルキル基又は脂環式脂環式炭化水素基を表し、但し、RIIの少なくとも 10 RII

 1 個は脂環式炭化水素基である) 【0015】 【化26】

... (111)

【0016】(上式において、Rn は前記定義に同じである)



【0017】 【化27】

··· (IV)

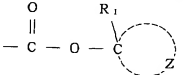
【0018】(上式において、RIII は、同一もしくは 異なっていてもよく、プロトン、1~4個の炭素原子を 有する置換もしくは非置換の直鎖もしくは分岐鎖のアル キル基又は脂環式炭化水素基を表し、但し、RIII の少 30 なくとも1個は脂環式炭化水素基であり、また、式中、 非二重結合の炭素原子に結合した2個のRIII のうち少

なくとも 1 個は、 $1\sim4$ 個の炭素原子を有する置換もしくは非置換の直鎖もしくは分岐鎖のアルキル基又は脂環式炭化水素基である)

【0019】 【化28】

... (V)

【0020】(上式において、R II は前記定義に同じである)



[0021] [化29]

... (VI)

【0022】(上式において、R1及びZは前記定義に同じである)で保護されたアルカリ可溶性基を有しかつ前記アルカリ可溶性基が酸により脱離して当該化合物をアルカリ可溶性とならしめる構造単位を含む酸感応性化

合物と、放射線露光により酸を発生する酸発生剤とを含んでなることを特徴とするレジスト材料を提供する。

前記アルカリ可溶性基が酸により脱離して当該化合物を 【0023】本発明は、そのもう1つの面において、上アルカリ可溶性とならしめる構造単位を含む酸感応性化 50 記した式(I)~(VI)のいずれかにより表される脂環

18

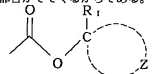
式炭化水素基含有部分で保護されたアルカリ可溶性基を有しかつ前記アルカリ可溶性基が酸により脱離して当該化合物をアルカリ可溶性とならしめる構造単位を含む酸感応性化合物と、放射線露光により酸を発生する酸発生剤とを含むレジスト材料を被処理基板上に塗布し、前記被処理基板上のレジスト膜を前記酸発生剤からの酸の発生を惹起し得る放射線に選択的に露光し、そして露光後のレジスト膜のポストベーク後、前記露光工程において形成された潜像を現像すること、を含んでなることを特徴とするレジストパターンの形成方法を提供する。

[0024]

[0028]

【発明の実施の形態】本発明は、上記したように、前式(I)~(VI)のいずれかにより表される脂環式炭化水素基含有部分で保護されたアルカリ可溶性基を有しかつ前記アルカリ可溶性基が酸により脱離して当該化合物をアルカリ可溶性とならしめる構造単位を含む酸感応性化合物と、放射線露光により酸を発生する酸発生剤とを含むレジスト材料にある。

【0025】上式(I)において、RIは、好ましくは、置換もしくは非置換のいずれであってもよい、1~204個の炭素原子を有する直鎖もしくは分岐鎖のアルキル基、例えばメチル基又はエチル基であるが、これは、炭素原子の数がさらに増加した場合、疎水性が強くなるという点では注目に値するというものの、基の脱離を満足に達成し得ないなどの不都合がでてくるからである。ま



[0030]

た、かかるアルキル基が置換されている場合、適当な置 換基は、例えば、ハロゲン、例えば塩素、フッ素、沃素 などである。アルカリ可溶性基の安定性などの面から、 極性の強い置換基の使用は回避することが望ましい。ま た、このアルキル基についての規定は、他の式において R II 又は R III によって規定されるアルキル基について も、基本的に同様に適用することができる。本発明によ るレジスト材料において、その主たる1成分である酸感 応性化合物の構造単位中に含まれるべきアルカリ可溶性 基は、この技術分野において周知のいろいろな基を包含 するというものの、一般的には、カルボン酸基、スルホ ン酸基、アミド基、イミド基、フェノール基、酸無水物 基、チオール基、ラクトン酸エステル基 $(\alpha - \alpha, \beta -$ ジメチルー y ープチロラクトン基)、アザラクトン基、 カーボネート基、オキサゾン基、ピロリドン基、ヒドロ キシオキシム基などであり、好ましくはカルボン酸基、 スルホン酸基、アミド基、イミド基、そしてフェノール 基である。

【0026】また、本発明のレジスト材料では、上記のようなアルカリ可溶性基が脂環式炭化水素基含有部分によって保護されている。かかる保護されたアルカリ可溶性基は、好ましくは、次式(VII)~(XI)により表されるカルボン酸:

[0027] 【化30】

【化31】

... (111)

... (VIII)

[化32] … (IX)

【化33】

30

【0032】(式中、 R_{II} 、 R_{II} 及び R_{III} ならびに Z は、それぞれ、前記定義に同じである)、次式(XII)により表されるイミド基:

【0034】 (式中、Zは前記定義に同じである) 又は 次式 (XIII) により表されるフェノール基:

【0035】 【化36】

$$\begin{bmatrix}
0 & 0 & 3 & 3 \\
(1 & 2 & 3 & 5 \\
0 & & & & \\
0 & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & & \\
0 & & & & \\
0 & & & & \\
0 & & & & \\
0 & & & & \\
0 & & & & \\
0 & & & & \\
0 & & & & \\
0 & & & & \\
0 & & & & \\
0 & & & & \\
0 & & & & \\
0 & & & & \\
0 & & & & \\
0 & & & & \\
0 & & & & \\
0 & & & & \\
0 & & & & \\
0 & & & & \\
0 & & & & \\
0 & & & & \\
0 & & & & \\
0 & & & & \\
0 & & & & \\
0 & & & & \\
0 & & & & \\
0 & & & & \\
0 & & & & \\
0 & & & & \\
0 & & & & \\
0 & & & & \\
0 & & & & \\
0 & & & & \\
0 & & & & \\
0 & & & & \\
0 & & & & \\
0 & & & & \\
0 & & & & \\
0 & & & & \\
0 & & & & \\
0 & & & & \\
0 & & & & \\
0 & & & \\
0 & & & & \\
0$$

$$\bigcirc - \circ - \circ - \circ - \circ - \circ \qquad \cdots \qquad \cdots \qquad \cdots \qquad \cdots$$

20

【0036】(式中、Zは前記定義に同じである)である。また、前記アルカリ可溶性基中に含まれる脂環式炭化水素基は、化学の分野で公知のいろいろな基を包含し、また、それらの基は必要に応じて置換されていてもよいというものの、好ましくは、以下に詳しく説明するように、複数個の環構造を有するかもしくは縮合環を有している。前記脂環式炭化水素基は、特に好ましくは、アダマンタン又はその誘導体である。

【0037】本発明において用いられる、併用される酸 発生剤から発生せしめられた酸に対して感応性を有する酸感応性化合物は、記載の条件を満たす限りにおいて、低分子量の化合物から高分子量の化合物まで、広範な化合物を包含し、また、これらの化合物は、単独で使用してもよく、さもなければ、2種類もしくはそれ以上の化合物を混合して使用してもよい。かかる酸感応性化合物は、大きく分けて、前記構造単位を繰り返し単位として含む重合体又は共重合体、そして低分子量の非重合化合物である。かかる酸感応性化合物は、それが重合体又は共重合体の形をとる場合、低分子量から高分子量までの 50

広い範囲の分子量を有することができ、また、好ましくは、アクリル酸エステル及びその誘導体、イタコン酸エステル及びその誘導体、フマル酸エステル及びその誘導体ならびにスチレン置換体及びその誘導体からなる群から選ばれる繰り返し単位を単独もしくは組み合わせて有している。また、前記酸感応性化合物が非重合化合物の形をとる場合には、所期のレジスト特性を得るため、その化合物と組み合わせて任意のアルカリ可溶性の重合体又は共重合体を使用することが必要である。

【0038】本発明の酸感応性化合物は、それと組み合わせて、1種類もしくはそれ以上の同様な酸感応性化合物を追加的に有することができる。かかる場合に適当な追加の酸感応性化合物としては、以下に列挙するものに限定されないけれども、3級炭素エステル、3ーオキソエステル、アセタールのエステル、カルボキシエーテルなどを挙げることができる。また、かかる追加の酸感応性化合物は、好ましくは、以下に列挙するようなアルカリ可溶性基を含有することができる:カルボン酸基、スルホン酸基、アミド基、イミド基、フェノール基、酸無

水物基、チオール基、ラクトン酸エステル基($\alpha - \alpha$, $\beta - \hat{\nu}$ メチルー $\gamma - \hat{\nu}$ イキサゾン基、ピロリドン基、ヒドロキシオキシム基、ニトリル基、ニトロ基、アルデヒド基、アセチル基、ヒドロキシル基、チオエーテル基な $\hat{\nu}$.

【0039】化学増幅型レジスト材料において、もしも その構造中に脂環式炭化水素基が含まれているとする と、その強い疎水性のため、そのレジスト材料を露光後 にアルカリ水溶液で現像する段階で、露光部のアルカリ 水溶液への溶解が抑止されるものと考えられる。そこ で、レジスト構造中に含めるべき脱保護基(保護された アルカリ可溶性基であって、酸によりレジスト構造から 脱離可能な基)として、脂環式基を有するものを用い て、露光及びPEB(露光後ベーク; Post Exp osure Baking)により脱離させ、露光部よ り脂環式基を除去することが好ましい。ところが、脂環 式基は、環構造を有するために、結合の角度が固定され ており、その基の脱離後に二重結合を有する生成物を形 成することが困難であり、また、このために、容易に脱 離反応を生じなかった。 本発明者らは、この問題を解 決するため、上記したように、レジスト構造中に含まれ る脱保護基の一部分に、前式(I)により表される、脂 環式基を有しかつその環骨格を構成する炭素原子の 1 個 が適当な低級アルキル基で置換された部分を導入するこ とにより、該脱保護基をエステル構造とすることが有効 であることを見い出した。すなわち、脱保護基をエステ ル構造とすることにより、その基の脱離を容易にするこ とが可能となった。このことは、以下の説明によって本 発明を束縛しようとするものではないけれども、基の脱 30 離時に形成されると考えられる二重結合が、 "結合の歪 み"が小さい環の外側に生成することが可能であること に由来するものと、予想される。

【0040】こうして、前式(1)により表される構造を有するレジスト材料は、露光により発生したプロトン酸を触媒として脱離反応を生じ、カルボン酸あるいはその類似物を生成するとともに、露光部の脂環式基の部分が除去される。このため、レジスト材料の露光部では、脂環式基による溶解禁止効果がなくなり、アルカリ水溶液に容易に溶解可能となる。結果として、レジスト材料の現像がスムーズに進行し、所期の安定したパターニング特性を得ることができる。

【0041】また、脂環式炭化水素基が環構造を形成する炭素と直接にエステルを形成している化学増幅型レジストでは、脂環式炭化水素基に起因する剛直性を十分に低減することができないと考えられる。このことが、レジスト膜の膜厚が厚くなるなどして現像中に歪みを生じやすくなる場合において、クラックや剥がれを生じる一因となっていると予測できる。本発明者らは、この問題を解決するため、上記したように、レジスト構造中に前50

式(II)~(VI)により表される脱保護構造を導入するのが有効であるということを見い出した。すなわち、この脱保護構造では、脂環式基が含まれるけれども、環構造が直接にエステルを形成しているのではなく、少なくとも1個以上の原子を介してエステルを形成している。この場合に介在させるべき原子としては、炭素原子がもっとも一般的であるけれども、酸素、窒素あるいは硫黄等、脱離機能を損なうものでなければ、限定されるものではない。このことは、以下の説明によって本発明を束縛しようとするものではないけれども、環構造と直接にエステルを形成していない脱保護基とし、脂環式炭化水素基を主鎖から遠ざけることにより剛直性を緩和することが可能になったものと、予想される。

【0042】 こうして、前式 (II) ~ (VI) により表さ れる構造を有するレジスト材料は、露光により発生した プロトン酸を触媒として脱離反応を生じ、カルボン酸あ るいはその類似物を生成するとともに、露光部の脂環式 基の部分が除去される。このため、レジスト材料の露光 部では、脂環式基による溶解禁止効果がなくなり、アル カリ水溶液に容易に溶解可能となる。結果として、レジ スト材料の現像がスムーズに進行し、所期の安定したパ ターニング特性を得ることができる。これまでは、前式 (I) により表される構造を有するレジスト材料の場合 に同様である。加えて、この特定のレジスト材料では、 上記したように脂環式炭化水素基が主鎖から離れている ので、得られるレジスト膜の剛直性が低減され、現像時 にレジスト膜に生じる歪みの影響が小さくなる。このた め、現像時のクラックや剥がれを生じにくくなり、結果 として安定したパターニング特性を得ることができる。 【0043】本発明による化学増幅型レジストは、上記

した通り、保護されたアルカリ可溶性基が酸により脱離してアルカリ可溶性となる酸感応性化合物、好ましくは、重合体又は共重合体(ここで、"共重合体"とは、三成分もしくはそれよりも多成分の共重合体も含む)あるいは非重合化合物と、酸発生剤とを組み合わせて有する化学増幅型レジストである。以下、かかる化学増幅型レジストとその調製、そしてそれを用いたレジストパターンの形成をそれらの好ましい態様を参照して詳細に説明する。なお、本発明は、以下に記載する態様にのみ限定されるものではないことを理解されたい。

【0044】本発明による化学増幅型レジストにおいて、その主たる1成分である酸感応性化合物の構造単位中に含まれる保護されたアルカリ可溶性基は、好ましくは、カルボン酸基、スルホン酸基、アミド基、イミド基及びフェノール基からなる群から選ばれる一員であり、さらに好ましくは、前式(VII)~(XI)により表されるカルボン酸、前次式(XII)により表されるフェノール基である。

【0045】例えば、保護されたアルカリ可溶性基とし

てのカルボン酸基は、酸によりその保護基が脱離してカ ルボン酸を生じるユニットであり、例えば、ヒープチル エステル、tーアミルエステル、α, αージメチルベン ジルエステル等の3級炭素エステル、テトラヒドロピラ ニルエステル等のアセタールからなるエステル、3ーオ キシシクロヘキシルエステル等のβ-オキシケトンから なるエステル、その他をあげることができる。

【0046】これらのカルボン酸基及びその他のアルカ リ可溶性基のための保護基は、以下に列挙するものに限 定されるわけではないけれども、好ましくは、3級炭化 10 水素基、例えば t ーブチル基など、又はβーオキシケト ン基、例えば3ーオキソシクロヘキシル基、環状βーヒ ドロキシケトン基、例えばメバロニックラクトン基な ど、である。

【0047】また、本発明の化学増幅型レジストにおい て用いられる酸感応性化合物は、好ましくは、トリアル キルカルビノールから形成されるエステル、アセタール から形成されるエステル、βーオキシケトンから形成さ れるエステル、 α ーオキシアルケンあるいは α ーオキシ シクロアルケンから形成されるエステル、その他をその 20 構造単位中に含むことができる。

【0048】また、前記アルカリ可溶性基中に含まれる 脂環式炭化水素基は、化学増幅型レジストの分野で公知 のいろいろな基を包含する。適当な脂環式炭化水素基 は、その一例を示すと、次のような化合物を骨格とする ものである。

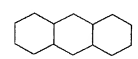
- (1) アダマンタン及びその誘導体.
- (2) ノルボルナン及びその誘導体
- (3)パーヒドロアントラセン及びその誘導体
- (4) パーヒドロナフタレン及びその誘導体
- (5) トリシクロ〔5. 2. 1. 02.6 〕 デカン及びそ の誘導体
- (6) ビシクロヘキサン及びその誘導体
- (7) スピロ〔4, 4〕 ノナン及びその誘導体
- (8) スピロ〔4, 5〕 デカン及びその誘導体 これらの化合物は、それぞれ、次のような構造式で表さ

[0049] 【化37】





(3)



(5)



(7)



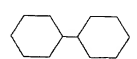
【0050】本発明の実施に当たって、脂環式炭化水素 としては、上記したように複数個の環構造を有するかも しくは縮合環を有しているものが好ましく、単環である シクロヘキシル基等では十分なドライエッチング耐性を 得ることができない。また、これらの化合物のうちで、 従来のノボラック系レジストと同等かもしくはそれ以上 50

(2)

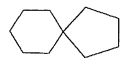
(4)



(6)



(8)



のドライエッチング耐性を得るには、アダマンタン等の 縮合環が、特に好ましい。

【0051】本発明による化学増幅型レジストおいて、 それに含まれる酸感応性化合物は、好ましくは、重合体 又は共重合体の形をとることができる。ここで用いられ る酸感応性重合体又は共重合体は、多種多様なもののな

かから任意に選択して使用することができる。酸感応性 重合体又は共重合体は、以下に列挙するものに限定され るものではないけれども、好ましくは、アクリル酸エス テル及びその誘導体、イタコン酸エステル及びその誘導 体、フマル酸エステル及びその誘導体ならびにスチレン 置換体及びその誘導体からなる群から選ばれる繰り返し 単位(構造単位)を単独もしくは組み合わせて有するも のである。それというのも、これらの繰り返し単位は、 重合体又は共重合体の調製及びその塗布性の面でその他 の重合体又は共重合体よりも有利であるからである。

【0052】また、酸感応性共重合体は、必要に応じて、上記したような繰り返し単位に組み合わせて、以下に列挙するものに限定されるわけではないけれども、その他の繰り返し単位、例えば、アクリロニトリル、オレフィン、ジエン又はこれらの誘導体を用いて調製してもよい。本発明の酸感応性重合体又は共重合体において、満足すべき密着性を得るためには、強い極性を有する繰り返し単位を使用することが好ましい。特に、かかる重

合体又は共重合体は、必須の構成要素であるところのアルカリ可溶性基を有することに加えて、自体アルカリ可溶性である繰り返し単位を有していれば、アルカリ可溶性基に由来する少量のカルボン酸等の生成で現像可能となることが期待され、さらに好ましい。

【0053】本発明によれば、したがって、レジスト材料の1成分としての酸感応性化合物が、共重合体の形をとっており、そしてその繰り返し単位が、上記した構造単位に加えて、アルカリ可溶性基を側鎖に有する繰り返し単位及び(又は)前記酸発生剤から生じる酸により脱離可能な追加の保護されたアルカリ可溶性基を側鎖に有する繰り返し単位を含むことを特徴とするレジスト材料が提供される。

【0054】かかるレジスト材料の共重合体は、好ましくは、次式(XIV)又は(XV)により表される構造単位を有することができる。

[0055]

【化38】

[0056]

【0057】上式において、Rは、同一もしくは異なっていてもよく、水素、ハロゲン又は1~4個の炭素原子を有する置換もしくは非置換の直鎖もしくは分岐鎖のアルキル基を表し、R1は、1~4個の炭素原子を有する直鎖もしくは分岐鎖のアルキル基を表し、置換もしくは非置換のいずれであってもよく、Aは、酸により脱離可能な保護基を表し、そしてZは、記載の炭素原子とともに脂環式炭化水素基を完成するのに必要な複数個の原子を表す。

【0058】前式(XIV)の構造単位は、アダマンタンやノルボルナンなどの脂環式骨格を有していて酸発生剤から生じる酸により脱離する保護基と、アルカリ可溶なカルボン酸基とを組み合わせて含ませた例である。レジ 50

ストの構造中に酸性の基が存在するので、露光後の露光 部のアルカリ現像液への溶け出しがスムーズになる。また、その酸性基の含有量をコントロールすれば、現在標準化されているアルカリ現像液(2.38%テトラメチルアンモニウムヒドロキシド水溶液)でも現像可能である。この場合、カルボン酸を含むユニットのレジスト中の含有量は、5モル%以上2モル%未満であるのが望ましい。

【0059】また、前式(XV)の構造単位は、アダマンタンやノルボルナンなどの脂環式骨格を有していて酸発生剤から生じる酸により脱離する保護基、同じく酸により脱離するけれども通常の保護基(但し、波長193mのArFエキシマレーザを用いたリソグラフィを意図し

脂環: よう? びそ? 体、A

ているような場合には、保護基中に芳香族環が含まれないことが好ましい)、そしてアルカリ可溶なカルボン酸 基を組み合わせて含ませた例である。このようなレジスト構造では、脱離が起こらない場合でも、レジストがアルカリに溶解可能であるので、露光後の露光部のアルカリ現像液への溶け出しがスムーズになるという効果がある。

【0060】ところで、前記した次式(XIV)又は(XV)中の置換基 R_1 は、前記したものと同様に、メチル基、エチル基、それらのハロゲン化(塩素化、臭素化等)物などであることができる。また、酸により脱離可能な保護基Aは、上記したように通常の保護基、例えば、4級炭素基あるいは β -オキシケトン基、例えば t-ブチル基、t-アミル基、3-オキシクロヘキシル基などであることができる。また、2により完成される

【0063】上式において、Rは、プロトン(水素)、ハロゲン、置換もしくは非置換のアルキル基、例えばメチル基あるいはエチル基、メチロール基などを表し、Aは、前式(I)~(VI)の部分に相当し、例えば、保護基、好ましくは 4 級炭素基あるいは β ーオキシケトン基、例えば t ープチル基、t ーアミル基、3 ーオキシシクロヘキシル基などで保護された脂環式炭化水素基、好ましくはアダマンチル、ノルボルニル、シクロヘキシル、トリシクロ〔5. 2. 1. 0〕 デカンなどを表し、

脂環式炭化水素基は、好ましくは、先に一般式で示したような、アダマンタン及びその誘導体、ノルボルナン及びその誘導体、パーヒドロアントラセン及びその誘導体、パーヒドロナフタレン及びその誘導体、トリシクロ〔5.2.1.0^{2.6}〕デカン及びその誘導体、ビシクロへキサン及びその誘導体、スピロ〔4,4〕ノナン及びその誘導体、スピロ〔4,5〕デカン及びその誘導体などである。

28

【0061】特にアルカリ可溶性基がカルボン酸である場合を参照して本発明において有用である酸感応性重合体又は共重合体をさらに具体的に説明すると、次の通りである。酸感応性重合体は、好ましくは、次式(XVI)により表されるメタ(アクリレート)重合体である。

[0062]

【化40】

··· (XVI)

そしてnは任意の正の整数を表す。

【0064】また、酸感応性共重合体は、好ましくは、次式(XVII)及び(XVIII)により表されるメタ(アクリレート)共重合体である。なお、メタ(アクリレート)三成分共重合体もこれに準じて構成することができる。

【0065】 【化41】

[0066]

 $\frac{\begin{pmatrix} C H_2 - \overset{R}{\overset{}{\downarrow}} \\ \overset{}{\downarrow} \\ B \end{pmatrix}_{m} \begin{pmatrix} C H_2 - \overset{R}{\overset{}{\downarrow}} \\ \overset{}{\downarrow} \\ O = \overset{}{\overset{}{\downarrow}} \\ O \\ \overset{}{\overset{}{\downarrow}} \\ A \end{pmatrix} \cdots (XVIII)$

【0067】上式において、R、A及びnは、それぞ 50 れ、前記定義に同じであり、Yは、任意の置換基、好ま

しくは、例えば、アルキル基、例えば t ーブチル基な ど、エーテル基、例えばフェノキシ基など、脂環式基、 例えばアダマンチル、ノルボルニル、シクロヘキシル、 トリシクロ〔5. 2. 1. 0〕デカンなど、あるいは次 式の基:

[0068]

【化43】

【0071】などを表し、式中、置換基D中のR1は、水 素又は置換もしくは非置換のアルキル基、例えばメチル 基あるいはエチル基であり、そして I 及びmは、それぞ 40 れぞれ、前記定義に同じである。 れ、任意の正の整数を表す。本発明において有利に用い ることのできる酸感応性共重合体は、さらに具体的に

は、以下のものに限定されるわけではないけれども、次

のようなものを包含する。なお、式中のm及びnは、そ

[0072] 【化45】

30

【0069】などを表し、式中、R1、R2及びR3は、それ ぞれ、水素、置換もしくは非置換のアルキル基又はアル キレン基、例えばメチル基、エチル基、メチレン基な ど、その他を表し、そしてBは、任意の置換基、好まし くは、例えば、カルボキシル基、あるいは次式の基:

[0070]

【化44】

10

20

32

$$C H_3$$

$$C H_2 - C$$

$$O = C$$

$$O = C$$

$$C H_3$$

$$C H_3 - C - C H_3$$

$$C H_3 - C - C H_3$$

$$C H_3$$

··· (XIX)

[0073]

$$\begin{array}{c}
C H_{3} & C H_{3} \\
C H_{2} - C \\
O = C \\
O & O = C
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
C H_{3} & C H_{3} \\
O = C \\
O & O \\
O & O
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
C H_{3} \\
O = C \\
O & O
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
C H_{3} \\
O = C \\
O & O
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
C H_{3} \\
O = C \\
O \\
O \\
O \\
C H_{3}
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
C H_{3} \\
C H_{3}
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
C H_{3} \\
C H_{3}
\end{array}$$

[0074]

$$\begin{array}{c}
C H_3 & C H_3 \\
C H_2 - C \\
O = C
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
C H_3 \\
O = C
\end{array}$$

[0075]

【化48】

40

··· (XXII)

[0076]

[0077]

$$\begin{array}{c}
C H_3 \\
C H_2 - C \\
\hline
C \\
D \\
C = O
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
C H_3 \\
C \\
C \\
C = O
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
C H_3 \\
C = O
\end{array}$$

[0078]

40 【化51】

36

$$\begin{array}{c}
H \\
C H_2 - C \\
O = C \\
O \\
C H_3
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
C H_3 \\
O = C \\
O \\
C H_3
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
C H_3 \\
O \\
C H_3
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
C H_3 \\
O \\
C H_3
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
C H_3 \\
O \\
C H_3
\end{array}$$

[0080] $\begin{array}{c}
CH_3 & CH_3 \\
CH_2 - C \\
O = C
\end{array}$ O = C $O + CH_2 - CH_2 - CH_3 \\
O - CH_2 - CH_2 - CH_2 - CH_3 \\
O - CH_3 - CH_2 - CH_3 - CH_3$

【0081】 【化54】

40

··· (XXX)

$$H_3C-C-CH_3$$

CH2CH2OH

[0082]

[0083]

 $\begin{array}{c}
C H_{3} \\
C H_{2} \stackrel{\cdot}{-} C \\
O = C \\
O \\
H_{3} C - C - C H_{3}
\end{array}$ [(£ 5 6]

[0084]

40 【化57】

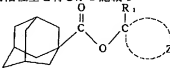
$$\begin{array}{c}
C H_3 \\
C H_2 - C \\
O = C
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
C H_3 \\
O = C
\end{array}$$

[0085]

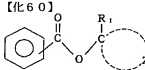
【0086】前記した酸感応性重合体又は共重合体は、必要に応じて、アルカリ可溶性の重合体又は共重合体、例えば、ノボラック樹脂、フェノール樹脂、イミド樹脂、カルボン酸含有樹脂、その他を追加的に含有していてもよい。さらにまた、本発明の実施に当たっては、上30記したような酸感応性重合体又は共重合体に代えて、重合せしめられていない低分子の化合物(本願明細書では、特に、「非重合化合物」と呼ぶ)を同一の目的に使用することができる。ここで用いられる非重合化合物は、前記した通り、保護されたアルカリ可溶性基が酸により脱離してアルカリ可溶性となる酸感応性化合物であり、その分子中に前式(I)~(VI)で表される部分を含有する保護されたアルカリ可溶性基を有しかつ記載の

[0087] 【化59】



... (XXXIII)

[0088]



... (XXXIV)

【0089】 【化61】

【0095】また、これらの非重合化合物は、必要に応じて、前式(I)~(VI)で表される部分を含有する基に加えて、その他の、その保護基が酸により脱離してカルボン酸等を生じるユニット、例えば、t ープチルエステル、t ーアミルエステル、 α , α ージメチルベンジルエステル等の3級炭素エステル、テトラヒドロピラニルエステル等のアセタールからなるエステル、3ーオキシシクロヘキシルエステル等の β ーオキシケトンからなるエステル、その他を有していてもよい。

【0096】これらの非重合化合物は、それらの単独では所期のレジスト特性を奏することができないので、アルカリ可溶性の重合体又は共重合体を併用することが必要である。ここで使用することのできるアルカリ可溶性の重合体又は共重合体は、以下に記載するものに限定さ 50

れるわけではないけれども、例えば、ノボラック樹脂、フェノール樹脂、イミド樹脂、カルボン酸含有樹脂、その他を包含する。なお、非重合化合物とアルカリ可溶性 重合体又は共重合体の混合比は、使用する化合物等の特性、所望とするレジスト特性、その他のファクターに応じて広い範囲で変更することができる。

【0097】また、本発明の化学増幅型レジストにおいて上記したような酸感応性重合体又は共重合体あるいは非重合化合物と組み合わせて用いられる酸発生剤は、レジストの化学において一般的に用いられている酸発生剤、すなわち、紫外線、遠紫外線、真空紫外線、電子線、X線、レーザ光などの放射線の照射によりプロトン酸を生じる物質であることができる。本発明の実施において適当な酸発生剤は、以下に列挙するものに限定され

ないけれども、次のようなものを包含する。

(1) 次式により表されるジアゾニウム塩:

$Ar-N_2 \cdot X$

(上式において、Arは、置換もしくは非置換の芳香族基、例えばフェニル基など、又は脂環式基を表し、そしてXは、ハロゲン、例えばCl Br、I あるいはF、BF4、BF6、PF6、AsF6 、SbF6 、CF3 SO3 、ClO4 又は有機スルホン酸アニオンなどを表す)

(2) 次式により表されるヨードニウム塩:

[0098]

【化67】

又は

【0099】(上式において、Ar及びXは、前記定義に同じである)

(3) 次式により表されるスルホニウム塩:

[0100]

【化68】

[0101]

【化69】

$$Ar - CH_2S^+$$

[0102]

[0103]

[0104]

【化72】

$$\begin{cases} 21 \\ S \end{cases} \qquad \begin{cases} R^1 \\ R^2 \end{cases}$$

[0105]

【0106】(上式において、R、 R^1 、 R^2 、 R^3 、Ar及びXは、それぞれ、前記定義に同じであり、例えば、Rはメチル基などであり、 R^1 、 R^2 及び R^3 はフェニル基などであり、そしてtBuは、t-ブチル基である)

(4) 次式により表されるスルホン酸エステル:

[0107]

【化74】

Ar-COCH₂SO₂-Ar

又は

【0108】(上式において、Ar及びRは、前記定義に同じである)

(5) 次式により表されるオキサアゾール誘導体:

[0109]

【化75】

【0110】(上式において、Xは前記定義に同じであり、但し、-CX3基の1つは置換もしくは非置換のアリール基又はアルケニル基であってもよい)

(6) 次式により表されるs-トリアジン誘導体:

[0111]

【化76】

【0112】(上式において、Xは前記定義に同じであ り、但し、-СХ3 基の1つは置換もしくは非置換のア リール基又はアルケニル基であってもよい)

(7) 次式により表されるジスルホン誘導体:

 $A r - S O_2 - S O_2 - A r$

(上式において、Arは前記定義に同じである)

(8) 次式により表されるイミド化合物:

[0113]

【化77]

【0114】(上式において、Xは前記定義に同じであ る)

(9) その他、例えばオキシムスルホネート、ジアゾナ 30 フトキノン、ベンゾイントシレートなど。

これらの酸発生剤は、さらに具体的にいくつかの例を示 すと、次のような化合物である。トリフェニルスルホニ ウムヘキサフルオロアンチモネート:

[0115]

【化78】

$$S+SbF_{c}$$

【0116】トリフェニルホスホニウムヘキサフルオロ ホスフェート:

[0117]

【化79】

$$S + P F_{s}$$

【0118】 ジフェニルヨードヘキサフルオロホスフェ **一**ト:

46

[0119] [化80]

【0120】ベンゾイントシレート:

[0121]

【0122】本発明を実施するに当って、上記したよう な酸感応性化合物と酸発生剤とから化学増幅型レジスト を調製する。例えば、かかるレジストの調製は、レジス トの化学において一般的に行われている技法を使用して 常法に従って、レジスト溶液の形で調製することができ る。例えば、レジストを構成する酸感応性化合物が上記 したような重合体又は共重合体である場合、その重合体 又は共重合体を形成するための選ばれた単量体を適当な 重合開始剤の存在において重合せしめ、次いで得られた 重合体又は共重合体の溶液に酸発生剤を添加してレジス ト溶液とすることができる。ここで使用する重合条件及 び重合開始剤は、常用されている広い範囲のもののなか から任意に選択して使用することができる。例えば、適 当な重合開始剤の一例として、次のようなものを挙げる ことができる。

AIBN (アゾイソブチロニトリル):

[0123]

【化82】

【0124】MAIB (ジメチルー2, 2ーアゾイソビ スプチラート):

[0125]

【化83】

【0126】化学増幅型レジストの調製において、酸感 応性化合物に添加する酸発生剤の量は、広い範囲にわたって変更することができ、一般には約1~30重量%、好ましくは約1~15重量%である。また、そのような 10 レジストの溶液の調製に用いる溶媒は、レジストの種類、塗布条件、その他のファクタに応じていろいろに変更し得るというものの、好ましくは、例えばシクロヘキサン、プロピレングリコールモノメチルエーテルアセテート(PGMEA)、乳酸エチルなどの有機溶媒である。

【0127】本発明によるレジストパターンの形成方法は、任意のいろいろな工程を経て実施することができるというものの、好ましくは、次のようにして実施することができる。最初に、上記のようにして調製した化学増幅型レジストの溶液を被処理基板上に塗布する。ここで使用する被処理基板は、半導体装置及びその他の装置において通常用いられているいかなる基板であってもよく、具体的には、シリコン、酸化膜、ポリシリコン、窒化膜、アルミニウムなどをあげることができる。これらの基板は、すでに回路が作りこまれていても、あるいは作りこまれていなくてもよい。これらの基板は、場合によっては、レジストとの密着性を向上させるために、例えばヘキサメチルジシラザン(HMDS)などのような密着促進剤で前処理しておくことが好ましい。30

【0128】レジスト溶液の塗布は、スピンコータ、ディップコータ、ローラコータなどのような常用の塗布装置を使用して行うことができる。形成されるレジスト膜の膜厚は、そのレジスト膜の使途などのファクターに応じて広く変更し得るというものの、通常約0.3~2.0 μ mの範囲である。次いで、必要に応じて、放射線を選択的に露光する前に、上記工程で形成されたレジスト膜を約60~150℃、好ましくは約60~100℃の温度で約60~180秒間にわたってプリベークする。このプリベークには、例えばホットプレートのような加熱手段を用いることができる。

【0129】また、もしもレジスト膜の上にさらにトップコート膜(保護膜)を施すような場合には、例えば、オレフィン樹脂の溶液をスピンコート法によりレジスト膜上に塗布し、100℃前後の温度でベーキングを行うことによって、トップコート膜とすることができる。レジスト膜の形成及び任意にプリベーク後、そのレジスト膜を常用の露光装置で放射線に選択露光する。適当な露光装置は、市販の紫外線(遠紫外線・真空紫外線)露光装置、X線露光装置、電子ビーム露光装置、エキシマス 50

テッパ、その他である。露光条件は、その都度、適当な 条件を選択することができる。この選択露光の結果、レ ジスト膜に含まれる酸発生剤から酸が発生せしめられ ス

48

【0130】次いで、露光後のレジスト膜を露光後ベーク(PEB)することによって、酸を触媒とした保護基の脱離反応を生じさせる。この露光後ベークは、先のプリベークと同様にして行うことができる。例えば、ベーク温度は約60~150℃、好ましくは約100~150℃である。なお、トップコート膜を併用している場合には、この露光後ベークの後であって現像の前、例えば有機溶剤によってそれを剥離除去する。

【0131】露光後ベークを完了した後、露光後のレジスト膜を常法に従って液体現像する。ここで使用する現像液は、この技術分野で一般的に用いられている現像液のなかから、適当なものを任意に選択することができる。とりわけ好ましい現像液は、先に引用した特開平7-23053号明細書のなかで提案されているように、現像剤としての、次式のアンモニウム化合物:

[0132]

【化84】

$$\begin{bmatrix} R_1 \\ I \\ R_2 - N^+ - R_4 \\ I \\ R_3 \end{bmatrix} O H^-$$

【0133】(式中、 R_1 、 R_2 、 R_3 及び R_4 は、それぞれ、同一もしくは異なっていてもよく、 $1\sim6$ 個の炭素原子を有する置換もしくは非置換のアルキル基を表す)、次式のモルフォリン化合物:

[0134]

【化85】

【0135】又はその混合物の水溶液又はアルコール溶液を含む現像液である。現像剤としてのアンモニウム化合物の好ましい例は、以下に列挙するものに限定されるわけではないけれども、テトラメチルアンモニウムハイドロキシド(TEAH)、テトラプロピルアンモニウムハイドロキジド(TPAH)、テトラブチルアンモニウムハイドロキジド(TBAH)、などを包含する。

【0136】これらの現像剤を水に溶解するかもしくは、例えばメタノール、エタール、イソプロピルアルコール等のアルコールに溶解して現像液となす。溶解する現像剤の濃度は、広く変更することができるけれども、一般的に約 $0.1\sim10$ 重量%の範囲である。現像時間は、これも

特に限定されるわけではないけれども、一般的に約1~5分間の範囲、好ましくは約1~3分間の範囲である。 現像の結果、レジスト膜の露光域が溶解除去せしめられて、所望とするレジストパターンを得ることができる。 最後に、得られたレジストパターンも常法に従って純水でリンスし、そして乾燥する。

【0137】以上の説明及び下記の実施例から理解されるように、本発明では、化学増幅型レジスト材料として、その構造中に前式(I)~(VI)により表される、脂環式基を有しかつその環骨格を構成する炭素原子の1個が適当な低級アルキル基で置換された部分を有する脱保護基あるいはその環骨格が他原子を1個以上経由してエステル結合している脱保護基を具えた化合物を用いることにより、露光部の溶解性が増大し、現像がスムーズに進行するため、レジスト膜の剥がれやクラックを低減し、安定したパターニング特性を得ることができる。

【0138】本発明において用いられる脱保護基は、脂環式ユニットと脱保護ユニットとからなる化学レジストにおいて特に著しい効果を奏することが判明しているけれども、他のレジストの場合においても満足し得る効果

を奏することができる。なお、特に顕著な効果を奏するレジストとしては、前記したように、アダマンタン及びその誘導体、トリシクロ [5.2.1.0^{2.6}] デカン及びその誘導体などの脂環式基を含む樹脂を挙げることができる。

50

[0139]

【実施例】次いで、本発明をそのいくつかの実施例を参照して説明する。なお、下記の実施例はほんの一例であって、これによって本発明が限定されるものではないことを理解されたい。

例 1

メタクリル酸 2-メチルアダマンチルモノマとアルリル酸 t-ブチルモノマを 4:6 の割合で重合容器に仕込み、2 モル/Lの 1, 4-ジオキサン溶液とした。この 1, 4-ジオキサン溶液に重合開始剤、AIBN(アゾイソブチロニトリル)を 5 モル%の量で添加し、80 で約 8 時間にわたって重合させた。重合の完結後、n- ヘキサンを沈殿剤として精製を行った。次式により表される 2-メチルアダマンチルメタクリレート/t-ブチルアクリレート共重合体が得られた。

[0140]

場合においても満足し得る効果 【化86】 CH_3 CH_3 CH_4 CH_2 CH_3 CH_4 CH_4 CH_5 CH_5

【0141】得られた共重合体は、組成比 (m:n)が49:51、重量平均分子量 (Mw)が6890、そして分散度 (Mw/Mn)が1.89であった。例2

前記例1において調製した2ーメチルアダマンチルメタクリレート/tープチルアクリレート共重合体に15重量%の酸発生剤、トリフェニルスルホニウムへキサフルオロアンチモネートを添加し、シクロへキサノンに溶解した。得られたレジスト溶液を、ヘキサメチルジシラザ 40ン (HMDS) で前処理したシリコン基板上に膜厚0.7μmでスピンコートし、ホットプレート上で100℃で100秒間プリベークした。

【0142】プリベークの完了後、得られたレジスト膜をKrFエキシマステッパ(ニコン社製、NA=0.45)で波長248nmのKrFレーザ光のパターンに選択露光した。続いて、露光後のレジスト膜を130℃で60秒間PEB(露光後ベーク)した。その後、レジスト膜を0.27Nのテトラメチルアンモニウムハイドロキシド(TMAH)水溶液で60秒間現像し、さらに純水50

例3

前記例 2 に記載の手法を繰り返した。但し、本例では、現像液として、0.27NのTMAH水溶液に代えて同 濃度(0.27N)のテトラブチルアンモニウムハイドロキシド(TBAH)水溶液を使用した。前記例 2 の場合と同様の満足し得るレジストパターンが、Eth=28.6 mJ/cm² で解像力= 0.275μ m L&Sで得られた。

例4 (比較例)

前記例1及び例2に記載の手法を繰り返した。但し、本例では、比較のため、前記例1に記載の手法で次式により表されかつその組成比(m:n)が53:47、重量平均分子量(Mw)が3830、そして分散度(Mw/

[0143]

Mn) が2. 1のアダマンチルメタクリレート/t-ブチルアクリレート共重合体:

$$\begin{array}{c}
\text{(Hs7)} \\
\text{(CH_2-C)} \\
\text{(CH_2-C)}$$

【0144】を調製した。得られた共重合体を使用して 前記例2に記載のようにレジストプロセスを実施したけ れども、まったくパターンが得られなかった。

例 5

アクリル酸2ーメチルアダマンチルモノマを重合容器に 仕込み、2モル/Lのトルエン溶液とした。このトルエン溶液に重合開始剤、AIBNを2モル%の量で添加 し、80℃で約8時間にわたって重合させた。重合の完 結後、メタノールを沈殿剤として精製を行った。次式に より表される2ーメチルアダマンチルアクリレート重合 体(式中のnは、下記の分子量を得るのに必要な繰り返 し単位の数である)が得られた。

[0145]

【化88】

$$\begin{array}{c|c}
 & C H_2 - C H \\
 & C H_3 \\
 & C \\$$

【0146】得られた重合体は、重量平均分子量(Mw)が8950、そして分散度(Mw/Mn)が1.8であった。

例6

前記例5において調製した2ーメチルアダマンチルアクリレート重合体に15重量%の酸発生剤、トリフェニルスルホニウムヘキサフルオロアンチモネートを添加し、シクロヘキサノンに溶解した。得られたレジスト溶液

を、ヘキサメチルジシラザン(HMDS)で前処理した シリコン基板上に膜厚 0.7μ mでスピンコートし、ホットプレート上で100℃で100秒間プリベークした。

52

【0147】プリベークの完了後、得られたレジスト膜をKrFエキシマステッパ(ニコン社製、NA=0.45)で波長248mmのKrFレーザ光のパターンに選択露光した。続いて、露光後のレジスト膜を130℃で60秒間 PEB(露光後ベーク)した。その後、レジスト膜を0.27Nのテトラメチルアンモニウムハイドロキシド(TMAH)水溶液で60秒間現像し、さらに純水で30秒間リンスした。露光に用いたレーザ光パターンに相当する所望のレジストパターンがパターンの剥れを生じることなく得られた。なお、本例での照射線量の関値エネルギEthat32mJ/cm²であり、解像力は0.30 μ m L & S であった。

例7

メタクリル酸2ーメチルアダマンチルモノマとメタクリル酸3ーオキソシクロヘキシルモノマを4:6の割合で重合容器に仕込み、2モル/Lのトルエン溶液とした。このトルエン溶液に重合開始剤、AIBNを5モル%の量で添加し、80℃で約8時間にわたって重合させた。重合の完結後、メタノールを沈殿剤として精製を行った。次式により表される2ーメチルアダマンチルメタクリレート/3ーオキソシクロヘキシルメタクリレート共重合体が得られた。

【0148】 【化89】

【0149】得られた共重合体は、組成比(m:n)が して分散度49:51、重量平均分子量(Mw)が14400、そ 50 <u>例8</u>

して分散度 (Mw/Mn) が2.30であった。

前記例 7 において調製した 2-メチルアダマンチルメタクリレート/3ーオキソシクロヘキシルメタクリレート共重合体に 5 重畳%の酸発生剤、トリフェニルスルホニウムヘキサフルオロアンチモネートを添加し、シクロヘキサノンに溶解した。得られたレジスト溶液を、ヘキサメチルジシラザン(HMDS)で前処理したシリコン基板上に膜厚 0.7μ mでスピンコートし、ホットプレート上で 100 \mathbb{C} で 100 秒間プリベークした。

【0150】プリベークの完了後、得られたレジスト膜をKrFエキシマステッパ(ニコン社製、NA=0.45)で波長248mmのKrFレーザ光のパターンに選択露光した。続いて、露光後のレジスト膜を150℃で60秒間PEB(露光後ベーク)した。その後、レジスト膜を0.27Nのテトラメチルアンモニウムハイドロキシド(TMAH)水溶液で60秒間現像し、さらに純水で30秒間リンスした。露光に用いたレーザ光パターンに相当する所望のレジストパターンがパターンの剥れを

生じることなく得られた。なお、本例での照射線 $\underline{\mathbb{G}}$ の闘値エネルギ $\underline{\mathbb{G}}$ t h は 9. $\underline{\mathbb{G}}$ であり、解像力は 0. 275 $\underline{\mathbb{G}}$ m L&Sであった。

54

例9

メタクリル酸2ーメチルアダマンチルモノマとメタクリル酸3ーオキソー1、1ージメチルプチルモノマを4:6の割合で重合容器に仕込み、2モル/Lの1、4ージオキサン溶液とした。このジオキサン溶液に重合開始剤、AIBNを5モル%の量で添加し、80℃で約8時間にわたって重合させた。重合の完結後、nーヘキサンを沈殿剤として精製を行った。次式により表される2ーメチルアダマンチルメタクリレート/3ーオキソー1、1ージメチルブチルメタクリレート共重合体が得られた。

【0151】 【化90】

【0152】得られた共重合体は、組成比(m:n)が 47:53、重量平均分子量(Mw)が7420、そして分散度(Mw/Mn)が2.40であった。

例10

一前記例 9 において調製した 2-メチルアダマンチルメタクリレート/3ーオキソー1、1-ジメチルブチルメタクリレート共重合体に 5重量%の酸発生剤、トリフェニルスルホニウムへキサフルオロアンチモネートを添加し、シクロヘキサノンに溶解した。得られたレジスト溶液を、ヘキサメチルジシラザン(HMDS)で前処理したシリコン基板上に膜厚 0.7μ mでスピンコートし、ホットプレート上で 100℃で 100秒間プリベークした。

【0153】プリベークの完了後、得られたレジスト膜 40 を K r F エキシマステッパ (ニコン社製、NA=0.4 5) で波長248 nmの K r F レーザ光のパターンに選択 露光した。続いて、露光後のレジスト膜を130℃で60秒間PEB (露光後ベーク)した。その後、レジスト 膜を0.27 Nのテトラメチルアンモニウムハイドロキ

シド (TMAH) 水溶液で60 秒間現像し、さらに純水で30 秒間リンスした。露光に用いたレーザ光パターンに相当する所望のレジストパターンがパターンの剥れを生じることなく得られた。なお、本例での照射線量の闘値エネルギ $Ethis 32 \, mJ/cm^2$ であり、解像力は $0.325 \, \mu \, m$ L&Sであった。

例11

メタクリル酸2ーメチルアダマンチルモノマとメタクリル酸3ーメタクリロイルオキシ酪酸メチルモノマを4:6の割合で重合容器に仕込み、2モル/Lの1,4ージオキサン溶液とした。このジオキサン溶液に重合開始剤、AIBNを2モル%の量で添加し、80℃で約8時間にわたって重合させた。重合の完結後、nーヘキサンを沈殿剤として精製を行った。次式により表される2ーメチルアダマンチルメタクリレート/3ーメタクリロイルオキシ酪酸メチルメタクリレート共重合体が得られた。

【0154】 【化91】

【0155】得られた共重合体は、組成比(m:n)が 50:50、重量平均分子量 (Mw) が12090、そ して分散度(Mw/Mn)が1.95であった。

例12

前記例11において調製した2-メチルアダマンチルメ タクリレート/3-メタクリロイルオキシ酪酸メチルメ タクリレート共重合体に15重量%の酸発生剤、トリフ ェニルスルホニウムヘキサフルオロアンチモネートを添 加し、シクロヘキサノンに溶解した。得られたレジスト 溶液を、ヘキサメチルジシラザン(HMDS)で前処理 したシリコン基板上に膜厚 0. 7 μ mでスピンコート し、ホットプレート上で100℃で100秒間プリベー クした。

【0156】プリベークの完了後、得られたレジスト膜 をKrFエキシマステッパ(ニコン社製、NA=0.4 5) で波長248mmのKrFレーザ光のパターンに選択 露光した。続いて、露光後のレジスト膜を130℃で6

O 秒間 P E B (露光後ベーク) した。その後、レジスト 膜を 0. 27 Nのテトラメチルアンモニウムハイドロキ シド (TMAH) 水溶液で60秒間現像し、さらに純水 で30秒間リンスした。露光に用いたレーザ光パターン に相当する所望のレジストパターンがパターンの剥れを 生じることなく得られた。なお、本例での照射線量の闘 値エネルギEthは29mJ/cm²であり、解像力は0. 30μm L&Sであった。

例13

前記例11に記載の手法を繰り返して、次式により表さ れかつその組成比 (m:n) が55:45、重量平均分 子量(Mw)が11520、そして分散度(Mw/M n)が2.38の2-メチルアダマンチルメタクリレー ト/2-ヒドロキシエチルメタクリレート共重合体:

[0157]

【化92】

【0158】を調製した。次いで、上記のようにして調 製した2ーメチルアダマンチルメタクリレート/2ーヒ ドロキシエチルメタクリレート共重合体に15重量%の 酸発生剤、トリフェニルスルホニウムヘキサフルオロア ンチモネートを添加し、シクロヘキサノンに溶解した。 得られたレジスト溶液を、ヘキサメチルジシラザン(H MDS) で前処理したシリコン基板上に膜厚0. 7 μm でスピンコートし、ホットプレート上で100℃で10 0秒間プリベークした。

【0159】プリベークの完了後、得られたレジスト膜 をKrFエキシマステッパ(ニコン社製、NA=〇. 4 5) で波長248nmのKrFレーザ光のパターンに選択 露光した。続いて、露光後のレジスト膜を130℃で6 0 秒間 P E B (軽光後ベーク) した。その後、レジスト

シド (TMAH) 水溶液で60秒間現像し、さらに純水 で30秒間リンスした。露光に用いたレーザ光パターン に相当する所望のレジストパターンがパターンの剥れを 生じることなく得られた。なお、本例での照射線量の闘 値エネルギE t hは $12mJ/cm^2$ であり、解像力は 0. 325μm L&Sであった。

メタクリル酸2ーメチルシクロヘキシルモノマとメタク リル酸3-オキソシクロヘキシルモノマを4:6の割合 で重合容器に仕込み、2モル/Lのトルエン溶液とし た。このトルエン溶液に重合開始剤、AIBNを5モル %の量で添加し、80℃で約8時間にわたって重合させ た。重合の完結後、メタノールを沈殿剤として精製を行 った。次式により表される2-メチルシクロヘキシルメ 膜を 0.27 Nのテトラメチルアンモニウムハイドロキ 50 タクリレート/3ーオキソシクロヘキシルメタクリレー

ト共重合体が得られた。

[0160]

【0161】得られた共重合体は、組成比(m:n)が 51:49、重量平均分子量(Mw)が7115、そして分散度(Mw/Mn)が1.9であった。

例15

前記例14において調製した2-メチルシクロへキシルメタクリレート/3-オキソシクロへキシルメタクリレート共重合体に5重量%の酸発生剤、トリフェニルスルホニウムへキサフルオロアンチモネートを添加し、シクロへキサノンに溶解した。得られたレジスト溶液を、ヘキサメチルジシラザン(HMDS)で前処理したシリコ 20ン基板上に膜厚0.7μmでスピンコートし、ホットプレート上で100℃で100秒間プリベークした。

【0162】プリベークの完了後、得られたレジスト膜をKrFエキシマステッパ(ニコン社製、NA=0.45)で液長248nmのKrFレーザ光のパターンに選択露光した。続いて、露光後のレジスト膜を130℃で60秒間PEB(露光後ベーク)した。その後、レジスト膜を0.27Nのテトラメチルアンモニウムハイドロキシド(TMAH)水溶液で60秒間現像し、さらに純水で30秒間リンスした。露光に用いたレーザ光パターンに相当する所望のレジストパターンがパターンの剥れを生じることなく得られた。なお、本例での照射線量の関値エネルギEthは7.2mJ/cm²であり、解像力は0.275μm L&Sであった。

例16

前記例7において調製した2ーメチルアダマンチルメタクリレート/3ーオキソシクロヘキシルメタクリレート 共重合体に5重量%の酸発生剤、次式により表される2 ーオキソシクロヘキシルメチルシクロヘキシルスルホニ ウムトリクロロスルホネート:

58

【0164】を添加し、シクロヘキサノンに溶解した。 得られたレジスト溶液を、ヘキサメチルジシラザン(H MDS)で前処理したシリコン基板上に膜厚0.7μm でスピンコートし、ホットプレート上で100℃で10 0秒間プリベークした。プリベークの完了後、得られた レジスト膜をArF露光装置(ニコン社製、NA=0. 55)で波長193mのArFレーザ光のパターンに選 択露光した。続いて、露光後のレジスト膜を130℃で 60秒間PEB (露光後ベーク) した。その後、レジス ト膜を 0. 27 Nのテトラメチルアンモニウムハイドロ キシド (TMAH) 水溶液で60秒間現像し、さらに純 水で30秒間リンスした。露光に用いたレーザ光パター ンに相当する所望のレジストパターンがパターンの剥れ を生じることなく得られた。なお、本例での照射線量の 闘値エネルギE t hは6 mJ/cm² であり、解像力は0. $20 \mu m$ L&S σ δ δ δ δ

例17

次式により表される 2-メチルアダマンチルメタクリレート/p-ビニルフェノール(組成比= 23:77、重量平均分子量(Mw)= 6480、分散度= 3.1): 【0165】

【化95】

【0166】に2重量%の酸発生剤、トリフェニルスル 50 ホニウムヘキサフルオロアンチモネートを添加し、シク

ロヘキサノンに溶解した。得られたレジスト溶液を、ヘ キサメチルジシラザン(HMDS)で前処理したシリコ ン基板上に膜厚 0. 7 μ m でスピンコートし、ホットプ レート上で100℃で100秒間プリベークした。プリ ベークの完了後、得られたレジスト膜をKrFエキシマ ステッパ(ニコン社製、NA=0.45)で波長248 nmのKrFレーザ光のパターンに選択露光した。続い て、露光後のレジスト膜を130℃で60秒間PEB (露光後ベーク) した。その後、レジスト膜を0.27 Nのテトラメチルアンモニウムハイドロキシド (TMA H) 水溶液で60秒間現像し、さらに純水で30秒間リ ンスした。露光に用いたレーザ光パターンに相当する所 望のレジストパターンがパターンの剥れを生じることな く得られた。なお、本例での照射線量の闘値エネルギE t h は 8 2 mJ/cm² であり、解像力は 0. 3 2 5 μ m L&Sであった。

例18

前記例 5 において調製した2 ーメチルアダマンチルアクリレート重合体、重量平均分子量(Mw) = 8950及び分散度=1.8、を次式により表されるポリビニルフェノール、重量平均分子量(Mw) = 5150及び分散度=2.8:

[0167]

【化96】

$$-\left(CH_{2}-CH\right)_{\Omega}$$

【0168】に20重量%の割合で添加し、さらに5重量%の酸発生剤、トリフェニルスルホニウムへキサフルオロアンチモネートを添加し、得られた混合物をシクロヘキサノンに溶解した。得られたレジスト溶液を、ヘキサメチルジシラザン(HMDS)で前処理したシリコン基板上に膜厚0.7 μ mでスピンコートし、ホットプレート上で100 ∞ で100秒間プリベークした。

【0169】プリベークの完了後、得られたレジスト膜をKrFエキシマステッパ(ニコン社製、NA=0.45)で波長248mmのKrFレーザ光のパターンに選択 40 露光した。続いて、露光後のレジスト膜を110℃で60秒間PEB(露光後ベーク)した。その後、レジスト膜を0.27Nのテトラメチルアンモニウムハイドロキシド(TMAH)水溶液で60秒間現像し、さらに純水で30秒間リンスした。露光に用いたレーザ光パターンに相当する所望のレジストパターンがパターンの剥れを生じることなく得られた。なお、本例での照射線量の闘値エネルギEthは8.9mJ/cm²であり、解像力は0.325 μ m L&Sであった。

例19

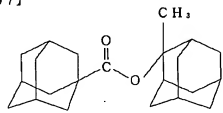
前記例18で用いたものと同じポリビニルフェノール、 重量平均分子量(Mw)=5150及び分散度=2. 8、に次式により表される1-アダマンチルカルボン酸

60

[0170]

2-メチルアダマンチルエステル:

【化97】



【0171】を30重量%の割合で添加し、さらに5重量%の酸発生剤、トリフェニルスルホニウムへキサフルオロアンチモネートを添加し、得られた混合物をシクロヘキサノンに溶解した。得られたレジスト溶液を、ヘキサメチルジシラザン(HMDS)で前処理したシリコン基板上に膜厚0.7 μ mでスピンコートし、ホットプレート上で100℃で100秒間プリベークした。

【0172】プリベークの完了後、得られたレジスト膜をKrFエキシマステッパ(ニコン社製、NA=0.45)で波長248mのKrFレーザ光のパターンに選択露光した。続いて、露光後のレジスト膜を110%で60秒間PEB(露光後ベーク)した。その後、レジスト膜を0.27m0か時、カーシャでのアクリンストラメチルアンモニウムハイドロキシド(m0か間リンスした。露光に用いたレーザ光パターンに相当する所望のレジストパターンがパターンの剥れを生じることなく得られた。なお、本例での照射線量の関値エネルギEthは11mJ/m2</sub>であり、解像力は0.35 μ m L&Sであった。

例20

次式により表されかつその組成比 (m:n) が 5:5、そして 1 を 1 その 1 を 1 その 1 を

[0173]

【化98】

【0174】この共重合体に共重合体の2重量%の酸発

生剤、トリフェニルスルホニウムトリフレート(TPSSO3 СF3)を添加し、共重合体濃度が15重量%となるように乳酸エチル(EL)に溶解した。得られたレジスト溶液を、ヘキサメチルジシラザン(HMDS)で前処理したシリコン基板上にスピンコートし、ホットプレート上で100℃で1分間プリベークした。膜厚 1.0μ mのレジスト膜が得られた。

【0175】プリベークの完了後、得られたレジスト膜をArFエキシマレーザコンタクトアライナ(NA=0.55)で波長193nmのArFレーザ光のパターン 10に選択露光した。続いて、露光直後のレジスト膜を150℃のホットプレート上で60秒間PEB(露光後ベーク)した。その後、レジスト膜を東京応化工業社製のアルカリ現像液、MMD-3で60秒間現像し、さらに純水で30秒間リンスした。露光に用いたマスクサイズ通りのレジストパターンがパターンのクラックや剥れを生じることなく得られた。解像力は0.50μm L&S(ライン・アンド・スペース)であった。

例21 (比較例)

前記例20に記載の手法を繰り返した。但し、本例では、比較のため、次式により表されかつその組成比 (m:n)が5:5、そして重量平均分子量(Mw)が14000である共重合体を用意した。

[0176]

【化99】

【0177】 0.50μ m L&S(ライン・アンド・スペース)の解像力でレジストパターンが得られたけれども、パターン周辺にクラックを生じてしまった。例22

前記例20に記載の手法を繰り返した。但し、本例では、次式により表されかつその組成比(m:n)が5: 405、そして重量平均分子量(Mw)が18000である 共重合体を用意した。

[0178]

【化100】

62

【0179】露光に用いたマスクサイズ通りのレジストパターンがパターンのクラックや剥れを生じることなく得られた。解像力は 0.50μ m L&S(ライン・アンド・スペース)であった。

例23

前記例20に記載の手法を繰り返した。但し、本例では、次式により表されかつその組成比(m:n)が5:5、そして重量平均分子量(Mw)が11000である 共重合体を用意した。

[0180]

【化101】

【0181】露光に用いたマスクサイズ通りのレジストパターンがパターンのクラックや剥れを生じることなく得られた。解像力は 0.50μ m L&S (ライン・アンド・スペース) であった。

例24

30

前記例20に記載の手法を繰り返した。但し、本例では、次式により表されかつその組成比(m:n)が5:5、そして重量平均分子量(Mw)が8000である共重合体を用意した。

[0182]

【化102】

63 n t B u

【0183】露光に用いたマスクサイズ通りのレジストパターンがパターンのクラックや剥れを生じることなく得られた。解像力は 0.50μ m L&S(ライン・アンド・スペース)であった。

例25

前記例20に記載の手法を繰り返した。但し、本例では、次式により表されかつその組成比(m:n)が5:5、そして重量平均分子量(Mw)が9000である共重合体を用意した。

[0184]

【化103】

【0185】露光に用いたマスクサイズ通りのレジストパターンがパターンのクラックや剥れを生じることなく得られた。解像力は 0.50μ m L&S(ライン・アンド・スペース)であった。

例26

前記例20に記載の手法を繰り返した。但し、本例では、次式により表されかつその組成比(m:n)が5:5、そして重量平均分子量(Mw)が7800である共重合体を用意した。

[0186]

【化104】

【0187】露光に用いたマスクサイズ通りのレジストパターンがパターンのクラックや剥れを生じることなく得られた。解像力は 0.50μ m L&S (ライン・アンド・スペース) であった。

例27

前記例20に記載の手法を繰り返した。但し、本例では、次式により表されかつその組成比(m:n)が5:5、そして重量平均分子量(Mw)が6500である共重合体を用意した。

[0188]

【化105】

【0189】露光に用いたマスクサイズ通りのレジストパターンがパターンのクラックや剥れを生じることなく得られた。解像力は 0.50μ m L&S (ライン・アンド・スペース) であった。

例28

30

前記例20に記載の手法を繰り返した。但し、本例では、次式により表されかつその組成比(m:n)が5:5、そして重量平均分子量(Mw)が16000である 共重合体を用意した。

[0190]

【化106】

【0191】露光に用いたマスクサイズ通りのレジスト パターンがパターンのクラックや剥れを生じることなく 得られた。解像力は 0. 6 0 μm L & S (ライン・ア 10 ンド・スペース) であった。

例29

前記例20に記載の手法を繰り返した。但し、本例で は、次式により表されかつその組成比(m:n)が5: 5、そして重量平均分子量 (Mw) が12500である 共重合体を用意した。

[0192]

【化107】

【0193】露光に用いたマスクサイズ通りのレジスト パターンがパターンのクラックや剥れを生じることなく 得られた。解像力は 0. 50 μm L&S (ライン・ア ンド・スペース) であった。

例30

前記例20に記載の手法を繰り返した。但し、本例で

【0197】露光に用いたマスクサイズ通りのレジスト パターンがパターンのクラックや剥れを生じることなく 得られた。解像力は $0.55\mu m$ L&S (ライン・ア ンド・スペース) であった。

例32

前記例20に記載の手法を繰り返した。但し、本例で は、次式により表されかつその組成比 (m:n) が5: 5、そして重量平均分子量 (Mw) が9500である共 重合体を用意した。

[0198]

66

は、次式により表されかつその組成比(m:n)が5: 5、そして重量平均分子量(Mw)が18000である 共重合体を用意し、また、露光源として、ArFエキシ マレーザコンタクトアライナに代えて、遠紫外線光コン タクトアライナを使用した。

[0194]

【化108】

【0195】露光に用いたマスクサイズ通りのレジスト パターンがパターンのクラックや剥れを生じることなく 得られた。解像力は0.50 μm L&S (ライン・ア ンド・スペース) であった。

例31

前記例20に記載の手法を繰り返した。但し、本例で は、次式により表されかつその組成比(m:n)が5: 5、そして重量平均分子量 (Mw) が17500である 共重合体を用意し、また、露光源として、ArFエキシ マレーザコンタクトアライナに代えて、遠紫外線光コン タクトアライナを使用した。

[0196]

【化109】

30

50

4 - ジオキサン溶液に重合開始剤、AIBN (アゾイソ

ブチロニトリル)を20モル%の量で添加し、80℃で

約8時間にわたって重合させた。重合の完結後、 n ーへ

キサンを沈殿剤として精製を行った。次式により表されるメタクリル酸2-メチル-2-アダマンチル/メタク

リル酸共重合体が得られた。

[0200]

67

【0199】露光に用いたマスクサイズ通りのレジストパターンがパターンのクラックや剥れを生じることなく得られた。解像力は 0.60μ m L&S(ライン・アンド・スペース)であった。

例33

メタクリル酸2-メチル-2-アダマンチルモノマとメタクリル酸モノマを7:3の割合で重合容器に仕込み、1モル/Lの1,4-ジオキサン溶液とした。この1,

$$CH_3$$
 CH_3 CH_3 CH_3 CH_3 CH_3 CH_3 CH_3 CH_4 CH_5 CH_5

20

【0201】得られた共重合体は、組成比(m:n)が7:3、重量平均分子量(Mw)が8500、そして分散度(Mw/Mn)が2.10であった。

例34

前記例 3 において調製したメタクリル酸 2 ーメチルー 2 ーアダマンチル/メタクリル酸共重合体に 2 重量%の酸発生剤、トリフェニルスルホニウムトリフレート(TPSSO3 CF3)を添加し、プロピレングリコールモノメチルエーテルアセテート(PGMEA)に溶解した。得られたレジスト溶液を、ヘキサメチルジシラザン(HMDS)で前処理したシリコン基板上に膜厚 0 . 4 μ mでスピンコートし、ホットプレート上で 1 2 0 ∞ で 6 0 秒間プリベークした。

【0202】プリベークの完了後、得られたレジスト膜 30をArFエキシマ露光装置(NA=0.55)で波長193nmのArFレーザ光のパターンに選択露光した。続いて、露光後のレジスト膜を150℃で60秒間PEB(露光後ベーク)した。その後、レジスト膜を0.118重量%のテトラメチルアンモニウムハイドロキシド(TMAH)水溶液で60秒間現像し、さらに純水で30秒間リンスした。露光に用いたレーザ光パターンに相当する所望のレジストパターンがパターンの剥れを生じることなく得られた。なお、本例での照射線量の闘値エネルギEthは $21.5mJ/cm^2$ であり、解像力は0.40

った。

例35

例36

メタクリル酸2ーメチルー2ーアダマンチルモノマ、メタクリル酸tーブチルモノマ及びメタクリル酸モノマを8:7:5の割合で重合容器に仕込み、1モル/Lの1,4ージオキサン溶液とした。この1,4ージオキサン溶液に重合開始剤、AIBNを20モル%の量で添加し、80℃で約8時間にわたって重合させた。重合の完結後、nーヘキサンを沈殿剤として精製を行った。次式により表されるメタクリル酸2ーメチルー2ーアダマンチル/メタクリル酸tーブチル/メタクリル酸共重合体が得られた。

[0203] 【化112】

【0204】得られた共重合体は、組成比(l:m: 50 n)が50:29:21、重量平均分子量(Mw)が7

800、そして分散度 (Mw/Mn) が2.20であった。

例37

前記例36において調製したメタクリル酸2ーメチルー2ーアダマンチル/メタクリル酸 t ープチル/メタクリル酸共重合体に2重量%の酸発生剤、トリフェニルスルホニウムトリフレート(TPSSO3 CF3)を添加し、プロピレングリコールモノメチルエーテルアセテート(PGMEA)に溶解した。得られたレジスト溶液を、HMDSで前処理したシリコン基板上に膜厚0.4 μ mでスピンコートし、ホットプレート上で120℃で60秒間プリベークした。

【0205】プリベークの完了後、得られたレジスト膜をArFエキシマ露光装置(NA=0.55)で波長193nmのArFレーザ光のパターンに選択露光した。続いて、露光後のレジスト膜を150℃で60秒間PEB(露光後ベーク)した。その後、レジスト膜を0.118重量%のTMAH水溶液で60秒間現像し、さらに純水で30秒間リンスした。露光に用いたレーザ光パターンに相当する所望のレジストパターンがパターンの剥れ20を生じることなく得られた。なお、本例での照射線量の関値エネルギEthは1.4mJ/cm²であり、解像力は0.170 μ mL&S(ライン・アンド・スペース)で

あった。

例38

前記例37に記載の手法を繰り返した。但し、本例では、露光装置として、ArFエキシマ露光装置に代えてKrFエキシマステッパ(NA=0.45)を使用し、波長248mのKrFレーザ光で選択露光を行った。露光に用いたレーザ光パターンに相当する所望のレジストパターンがパターンの剥れを生じることなく得られた。なお、本例での照射線量の闘値エネルギEthlal4.4mJ/ cm^2 であり、解像力は 0.250μ m L&S(ライン・アンド・スペース)であった。

70

例39

メタクリル酸2ーメチルー2ーアダマンチルモノマ及びイタコン酸モノマを9:1の割合で重合容器に仕込み、1モル/Lの1,4ージオキサン溶液とした。この1,4ージオキサン溶液に重合開始剤、AIBNを20モル%の量で添加し、80℃で約8時間にわたって重合させた。重合の完結後、nーヘキサンを沈殿剤として精製を行った。次式により表されるメタクリル酸2ーメチルー2ーアダマンチル/イタコン酸共重合体が得られた。

[0206]

【0207】得られた共重合体は、組成比(m:n)が 88:12、重量平均分子量(Mw)が6700、そし て分散度(Mw/Mn)が2.18であった。

例40

 水で30秒間リンスした。露光に用いたレーザ光パターンに相当する所望のレジストパターンがパターンの剥れを生じることなく得られた。なお、本例での照射線量の 闘値エネルギEthは2.8mJ/cm² であり、解像力は 0.175 μ mL&S(ライン・アンド・スペース)であった。

10 例 4 1

例42

メタクリル酸 2-メチルー2-アダマンチルモノマ及びビニルベンゼンスルホン酸モノマを8:2の割合で重合容器に仕込み、1モル/Lの1, 4-ジオキサン溶液とした。この1, 4-ジオキサン溶液に重合開始剤、AIBNを20モル%の量で添加し、80で約8時間にわたって重合させた。重合の完結後、n-ヘキサンを沈殿

剤として精製を行った。次式により表されるメタクリル酸2-メチル-2-アダマンチル/ビニルベンゼンスルホン酸共重合体が得られた。

[0209]

【化114】

$$\begin{array}{c}
C H_3 \\
C H_2 - C \\
\hline
C H_3
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
C H_3 \\
C - O \\
\hline
O \\
S O_3 F
\end{array}$$

【0210】得られた共重合体は、組成比(m:n)が76:24、重量平均分子量(Mw)が6400、そして分散度(Mw/Mn)が2.42であった。

例43

前記例 42において調製したメタクリル酸 2-メチルー 2-アダマンチル/ビニルベンゼンスルホン酸共重合体 20に 2重量%の酸発生剤、トリフェニルスルホニウムトリフレート(TPSSO3 CF3)を添加し、乳酸エチル(EL)に溶解した。得られたレジスト溶液を、HMDSで前処理したシリコン基板上に膜厚 0.4μ mでスピンコートし、ホットプレート上で 120 ∞ で 60 秒間プリベークした。

【0211】プリベークの完了後、得られたレジスト膜をKrFエキシマステッパ(NA=0.45)で波長248nmのKrFレーザ光のパターンに選択露光した。続いて、露光後のレジスト膜を150℃で60秒間PEB(露光後ベーク)した。その後、レジスト膜を0.236重量%のTMAH水溶液で60秒間現像し、さらに純

水で30秒間リンスした。露光に用いたレーザ光パターンに相当する所望のレジストパターンがパターンの剥れを生じることなく得られた。なお、本例での照射線量の 闘値エネルギEthは12.4mJ/cm²であり、解像力は0.250 μ m L&S(ライン・アンド・スペース)であった。

例44

メタクリル酸2ーメチルー2ーアダマンチルモノマ及びメタクリル酸アミドモノマを7:3の割合で重合容器に仕込み、1モル/Lの1,4ージオキサン溶液とした。この1,4ージオキサン溶液に重合開始剤、AIBNを20モル%の量で添加し、80℃で約8時間にわたって重合させた。重合の完結後、nーヘキサンを沈殿剤として精製を行った。次式により表されるメタクリル酸2ーメチルー2ーアダマンチル/メタクリル酸アミド共重合体が得られた。

[0212]

【化115】

$$\begin{pmatrix}
C H_{2} - C \\
C H_{3}
\end{pmatrix}$$

$$\begin{pmatrix}
C H_{2} - C \\
C \\
C \\
C \\
C \\
N H_{2}
\end{pmatrix}$$

【0213】得られた共重合体は、組成比(m:n)が75:25、重量平均分子量(Mw)が7600、そして分散度(Mw/Mn)が2.13であった。

例45

前記例 4 4 において調製したメタクリル酸 2 ーメチルー 2 ーアダマンチル/メタクリル酸アミド共重合体に 2 重 量%の酸発生剤、トリフェニルスルホニウムトリフレート (TPSSO3 CF3)を添加し、乳酸エチル (E L)に溶解した。得られたレジスト溶液を、HMDSで前処理したシリコン基板上に膜厚 0.4μmでスピンコ 50

ートし、ホットプレート上で120℃で60秒間プリベークした。

【0214】プリベークの完了後、得られたレジスト膜をKrFエキシマステッパ(NA=0.45)で波長248nmのKrFレーザ光のパターンに選択露光した。続いて、露光後のレジスト膜を150℃で60秒間PEB(露光後ベーク)した。その後、レジスト膜を0.236重量%のTMAH水溶液で60秒間現像し、さらに純水で30秒間リンスした。露光に用いたレーザ光パターンに相当する所望のレジストパターンがパターンの剥れ

を生じることなく得られた。なお、本例での照射線量の 闘値エネルギE t h は 2 4. OmJ/cm^2 であり、解像力 は OmJ/cm^2 であり、解像力 は OmJ/cm^2 であり、解像力 は OmJ/cm^2 であり、解像力 な OmJ/cm^2 であり、解像力

例46

メタクリル酸2-メチル-2-アダマンチルモノマ及びマレイミドモノマを7:3の割合で重合容器に仕込み、1モル/Lの1,4-ジオキサン溶液とした。この1,

4 ージオキサン溶液に重合開始剤、AIBNを20モル%の量で添加し、80℃で約8時間にわたって重合させた。重合の完結後、nーヘキサンを沈殿剤として精製を行った。次式により表されるメタクリル酸2ーメチルー2ーアダマンチル/マレイミド共重合体が得られた。

[0215]

【化116】

【0216】得られた共重合体は、組成比(m:n)が71:29、重量平均分子量(Mw)が8200、そして分散度(Mw/Mn)が2.55であった。

例47

ンに相当する所望のレジストパターンがパターンの剥れを生じることなく得られた。なお、本例での照射線量の闘値エネルギEthは30.0mJ/cm2 であり、解像力は0.275 μ m L&S(ライン・アンド・スペース)であった。

例48

メタクリル酸2ーメチルー2ーアダマンチルモノマ及び無水イタコン酸モノマを8:2の割合で重合容器に仕込み、1モル/Lの1,4ージオキサン溶液とした。この1,4ージオキサン溶液に重合開始剤、AIBNを20モル%の量で添加し、80℃で約8時間にわたって重合させた。重合の完結後、nーヘキサンを沈殿剤として精製を行った。次式により表されるメタクリル酸2ーメチルー2ーアダマンチル/無水イタコン酸共重合体が得られた。

[0218] 【化117]

【0219】得られた共重合体は、組成比(m:n)が72:28、重量平均分子量(Mw)が8700、そして分散度(Mw/Mn)が2.31であった。

例49

前記例48において調製したメタクリル酸2ーメチルー2ーアダマンチル/無水イタコン酸共重合体に2重量%の酸発生剤、トリフェニルスルホニウムトリフレート(TPSSO3CF3)を添加し、乳酸エチル(EL)

に溶解した。得られたレジスト溶液を、HMDSで前処理したシリコン基板上に膜厚 0.4μ mでスピンコートし、ホットプレート上で120で60秒間プリベークした。

【0220】プリベークの完了後、得られたレジスト膜をKrFエキシマステッパ(NA=0.45)で波長248nmのKrFレーザ光のパターンに選択露光した。続いて、露光後のレジスト膜を150℃で60秒間PEB

(露光後ベーク) した。その後、レジスト膜を0.118重量%のTMAH水溶液で60秒間現像し、さらに純水で30秒間リンスした。露光に用いたレーザ光パターンに相当する所望のレジストパターンがパターンの剥れを生じることなく得られた。なお、本例での照射線量の闘値エネルギEthは $26.1mJ/cm^2$ であり、解像力は $0.275\mu m$ L&S(ライン・アンド・スペース)であった。

例50

メタクリル酸 2 - メチルー 2 - アダマンチルモノマ及び α - アクリル酸ー(R)ー(+)- β , β - ジメチルー C H 3

$$\begin{array}{c}
(R) - (+) - \beta, \beta - \Im \cancel{+} \Im \cancel{-} \\
C H_3 \\
+ C H_2 - C \\
C \\
C \\
C
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
C H_3 \\
C \\
C
\end{array}$$

【0222】得られた共重合体は、組成比(m:n)が74:26、重量平均分子量(Mw)が6200、そして分散度(Mw/Mn)が2.25であった。

例51

前記例 50において調製したメタクリル酸 2-メチルー 2-アダマンチル $/\alpha-$ アクリル酸ー(R)ー(+)ー β , $\beta-$ ジメチルー $\gamma-$ ブチロラクトン共重合体に 2重量%の酸発生剤、トリフェニルスルホニウムトリフレート(TPSSO3CF3)を添加し、乳酸エチル(EL)に溶解した。得られたレジスト溶液を、HMDSで 30前処理したシリコン基板上に膜厚 0.4μ mでスピンコートし、ホットプレート上で 120 $\mathbb C$ で 60 秒間プリベークした。

【0223】プリベークの完了後、得られたレジスト膜をArFエキシマ露光装置(NA=0.55)で波長193nmのArFレーザ光のパターンに選択露光した。続いて、露光後のレジスト膜を150で60秒間PEB(露光後ベーク)した。その後、レジスト膜を2.38重量%のTMAH水溶液で60秒間現像し、さらに純水で30秒間リンスした。露光に用いたレーザ光パターンに相当する所望のレジストパターンがパターンの剥れを生じることなく得られた。なお、本例での照射線量の関値エネルギEthは $1.9mJ/cm^2$ であり、解像力は $0.170\mu mL&S$ (ライン・アンド・スペース)で

y-ブチロラクトンモノマを7:3の割合で重合容器に仕込み、<math>1モル/Lの1, 4-ジオキサン溶液とした。 この1, 4-ジオキサン溶液に重合開始剤、A I B Nを 2 0モル%の量で添加し、8 0 Cで約8 時間にわたって 重合させた。重合の完結後、n-n+サンを沈殿剤とし て精製を行った。次式により表されるメタクリル酸2-n

76

体が得られた。 【0221】

【化118】

$$C H_{2} - C H \xrightarrow{n} O$$

$$C - O \longrightarrow O$$

$$H_{3} C C H_{3}$$

あった。

例52

例53

メタクリル酸2ーメチルー2ーアダマンチルモノマ及び ビニルヒドロキシルオキシムモノマを4:6の割合で重合容器に仕込み、1モル/Lの1,4ージオキサン溶液 とした。この1,4ージオキサン溶液に重合開始剤、AIBNを20モル%の量で添加し、80℃で約8時間にわたって重合させた。重合の完結後、nーヘキサンを沈殿剤として精製を行った。次式により表されるメタクリル酸2ーメチルー2ーアダマンチル/ビニルヒドロキシルオキシム共重合体が得られた。

[0224]

【化119】

【0225】得られた共重合体は、組成比(m:n)が 66:44、重量平均分子量(Mw)が6200、そし て分散度(Mw/Mn)が2.08であった。

例54

【0226】プリベークの完了後、得られたレジスト膜をKrFエキシマステッパ(NA=0.45)で波長248 nmのKrFレーザ光のパターンに選択露光した。続いて、露光後のレジスト膜を150℃で60秒間PEB(露光後ベーク)した。その後、レジスト膜を2.38重量%のTMAH水溶液で60秒間現像し、さらに純水

で30秒間リンスした。露光に用いたレーザ光パターン に相当する所望のレジストパターンがパターンの剥れを 生じることなく得られた。なお、本例での照射線量の闘 値エネルギEthは34.0mJ/cm2 であり、解像力は 0.275 μ mL&S (ライン・アンド・スペース) で あった。

例55

メタクリル酸2ーメチルー2ーアダマンチルモノマ及びビニルカーボネートモノマを1:9の割合で重合容器に仕込み、1モル/Lの1,4ージオキサン溶液とした。この1,4ージオキサン溶液に重合開始剤、AIBNを20モル%の量で添加し、80℃で約8時間にわたって重合させた。重合の完結後、nーヘキサンを沈殿剤として精製を行った。次式により表されるメタクリル酸2ーメチルー2ーアダマンチル/ビニルカーボネート共重合体が得られた。

[0227] 【化120】

【0228】得られた共重合体は、組成比 (m:n)が 82:18、重量平均分子量 (Mw)が9300、そし て分散度 (Mw/Mn)が1.99であった。

<u>例 5 6</u>

前記例 5 5 において調製したメタクリル酸 2 - λ + λ

【0229】プリベークの完了後、得られたレジスト膜をKrFエキシマステッパ(NA=0.45)で波長248nmのKrFレーザ光のパターンに選択露光した。続いて、露光後のレジスト膜を150℃で60秒間PEB

(露光後ベーク)した。その後、レジスト膜を 2.3 8 重量%の TMAH水溶液で 60 秒間現像し、さらに純水で 30 秒間リンスした。露光に用いたレーザ光パターンに相当する所望のレジストパターンがパターンの剥れを生じることなく得られた。なお、本例での照射線量の関値エネルギ $Ethis 1.0mJ/cm^2$ であり、解像力は $0.275\mu mL & S(ライン・アンド・スペース)$ であった。

例57

メタクリル酸 2-メチルー2-アダマンチルモノマ及び ビニルアザラクトンモノマを7:3の割合で重合容器に 仕込み、1 モル/Lの1, 4-ジオキサン溶液とした。 この1, 4-ジオキサン溶液に重合開始剤、AIBNを 20 モル%の量で添加し、80 でで約8時間にわたって 重合させた。重合の完結後、n-ヘキサンを沈殿剤とし て精製を行った。次式により表されるメタクリル酸2-

[0230]

メチルー2ーアダマンチル/ビニルアザラクトン共重合 体が得られた。

【0231】得られた共重合体は、組成比(m:n)が71:29、重量平均分子量(Mw)が10200、そして分散度(Mw/Mn)が1.61であった。

例58

【0232】プリベークの完了後、得られたレジスト膜をKrFエキシマステッパ(NA=0.45)で波長248nmのKrFレーザ光のパターンに選択露光した。続いて、露光後のレジスト膜を150℃で60秒間PEB(露光後ベーク)した。その後、レジスト膜を0.118重量%のTMAH水溶液で60秒間現像し、さらに純

水で30秒間リンスした。露光に用いたレーザ光パターンに相当する所望のレジストパターンがパターンの剥れを生じることなく得られた。なお、本例での照射線量の 関値エネルギEthは28.2 mJ/cm^2 であり、解像力は0.250 μ m L&S(ライン・アンド・スペース)であった。

80

例59

メタクリル酸2ーメチルー2ーアダマンチルモノマ及び ビニルオキサジンモノマを7:3の割合で重合容器に仕 込み、1モル/Lの1,4ージオキサン溶液とした。こ の1,4ージオキサン溶液に重合開始剤、AIBNを2 0モル%の量で添加し、80℃で約8時間にわたって重 合させた。重合の完結後、nーヘキサンを沈殿剤として 精製を行った。次式により表されるメタクリル酸2ーメ チルー2ーアダマンチル/ビニルオキサジン共重合体が 得られた。

[0233] [化122]

【0234】得られた共重合体は、組成比(m:n)が70:30、重量平均分子量(Mw)が11000、そして分散度(Mw/Mn)が1.59であった。

例60

【0235】プリベークの完了後、得られたレジスト膜 50

をKrFエキシマステッパ(NA=0.45)で波長248nmのKrFレーザ光のパターンに選択露光した。続いて、露光後のレジスト膜を150℃で60秒間PEB(露光後ベーク)した。その後、レジスト膜を0.118重量%のTMAH水溶液で60秒間現像し、さらに純水で30秒間リンスした。露光に用いたレーザ光パターンに相当する所望のレジストパターンがパターンの剥れを生じることなく得られた。なお、本例での照射線量の闘値エネルギEthは27.5mJ/cm²であり、解像力は0.250 μ m L&S(ライン・アンド・スペース)であった。

例61

メタクリル酸2ーメチルー2ーアダマンチルモノマ及び

精製を行った。次式により表されるメタクリル酸 2 ーメチルー 2 ーアダマンチル/ビニルピロニドン共重合体が得られた。

82

[0236]

【化123】

$$\begin{array}{c|c}
C H_3 \\
C - O \\
0
\end{array}$$

$$\begin{array}{c|c}
C H_3 \\
C - O \\
0
\end{array}$$

$$\begin{array}{c|c}
C H_3 \\
C H_3
\end{array}$$

【0237】得られた共重合体は、組成比(m:n)が68:32、重量平均分子量(Mw)が9000、そして分散度(Mw/Mn)が1.89であった。

例62

前記例 61 において調製したメタクリル酸 2-メチルー 2-アダマンチル/ビニルピロニドン共重合体に 2重量 %の酸発生剤、トリフェニルスルホニウムトリフレート 20 (TPSSO3 CF3) を添加し、乳酸エチル (EL) に溶解した。得られたレジスト溶液を、HMDSで前処理したシリコン基板上に膜厚 0.4μ mでスピンコートし、ホットプレート上で120で60秒間プリベークした。

【0238】プリベークの完了後、得られたレジスト膜をKrFエキシマステッパ(NA=0.45)で波長248mのKrFレーザ光のパターンに選択露光した。続いて、露光後のレジスト膜を150で60秒間PEB(露光後ベーク)した。その後、レジスト膜を0.118重量%のTMAH水溶液で60秒間現像し、さらに純

水で30秒間リンスした。露光に用いたレーザ光パターンに相当する所望のレジストパターンがパターンの剥れを生じることなく得られた。なお、本例での照射線量の闘値エネルギEthは30.5 mJ/cm^2 であり、解像力は0.275 μ m L&S(ライン・アンド・スペース)であった。

20 例63

メタクリル酸 2 ーメチルー 2 ーアダマンチルモノマ及びアクリロニトリルモノマを 1 : 1 の割合で重合容器に仕込み、1 モル/L の1 , 4 ージオキサン溶液とした。この 1 , 4 ージオキサン溶液に重合開始剤、A I B N を 2 0 モル%の量で添加し、8 0 C で約 8 時間にわたって重合させた。重合の完結後、n ーヘキサンを沈殿剤として精製を行った。次式により表されるメタクリル酸 2 ーメチルー 2 ーアダマンチル/アクリロニトリル共重合体が得られた。

[0239]

【化124】

$$\begin{array}{c|c}
C H_3 \\
C H_2 - C \\
\hline
D M C H_3 \\
C - O \\
\hline
O N
\end{array}$$

$$\begin{array}{c|c}
C H_2 - C H \\
\hline
C N
\end{array}$$

【0240】得られた共重合体は、組成比 (m:n) が 4080:20、重量平均分子量 (Mw) が6000、そして分散度 (Mw/Mn) が2.35であった。

例64

前記例63において調製したメタクリル酸2-メチルー2-アダマンチル/アクリロニトリル共重合体に2重量%の酸発生剤、トリフェニルスルホニウムトリフレート(TPSSO3CF3)を添加し、シクロヘキサノンに溶解した。得られたレジスト溶液を、HMDSで前処理したシリコン基板上に膜厚0.4μmでスピンコートし、ホットプレート上で120℃で60秒間プリベーク50

した。

【0241】プリベークの完了後、得られたレジスト膜をKrFエキシマステッパ(NA=0.45)で波長248mmのKrFレーザ光のパターンに選択露光した。続いて、露光後のレジスト膜を150℃で60秒間PEB(露光後ベーク)した。その後、レジスト膜を2.38重量%のTMAH水溶液で60秒間現像し、さらに純水で30秒間リンスした。露光に用いたレーザ光パターンに相当する所望のレジストパターンがパターンの剥れを生じることなく得られた。なお、本例での照射線量の闘値エネルギEthは38.2mJ/cm²であり、解像力は

0. $275 \mu m L \& S$ (ライン・アンド・スペース) であった。

例65

メタクリル酸2ーメチルー2ーアダマンチルモノマ及びニトロスチレンモノマを7:3の割合で重合容器に仕込み、1モル/Lの1,4ージオキサン溶液とした。この1,4ージオキサン溶液に重合開始剤、AIBNを20

モル%の量で添加し、80°で約8時間にわたって重合させた。重合の完結後、n-ヘキサンを沈殿剤として精製を行った。次式により表されるメタクリル酸2-メチルー2-アダマンチル/ニトロスチレン共重合体が得られた。

84

[0242]

【化125】

【0243】得られた共重合体は、組成比 (m:n)が74:26、重量平均分子量 (Mw)が14000、そして分散度 (Mw/Mn)が1.79であった。

例66

前記例 65において調製したメタクリル酸 2-メチルー 2-アダマンチル/ニトロスチレン共重合体に 2重量% の酸発生剤、トリフェニルスルホニウムトリフレート (TPSSO3 CF3)を添加し、シクロヘキサノンに 溶解した。得られたレジスト溶液を、HMDSで前処理 したシリコン基板上に膜厚 0. 4μ mでスピンコート し、ホットプレート上で 120で 60 秒間プリベーク した。

【0244】プリベークの完了後、得られたレジスト膜をKrFエキシマステッパ(NA=0.45)で波長 248 nmのKrFレーザ光のパターンに選択露光した。続いて、露光後のレジスト膜を150で60秒間 PEB(露光後ベーク)した。その後、レジスト膜を2.38重量%のTMAH水溶液で60秒間現像し、さらに純水

で30秒間リンスした。露光に用いたレーザ光パターンに相当する所望のレジストパターンがパターンの剥れを生じることなく得られた。なお、本例での照射線量の闘値エネルギEthは37.5mJ/cm² であり、解像力は0.275 μ mL&S(ライン・アンド・スペース)であった。

例67

メタクリル酸 2-メチルー2-アダマンチルモノマ及びアクロレインモノマを1:1の割合で重合容器に仕込み、1モル/Lの1, 4-ジオキサン溶液とした。この1, 4-ジオキサン溶液に重合開始剤、AIBNを20 モル%の量で添加し、80 でで約8時間にわたって重合させた。重合の完結後、n-ヘキサンを沈殿剤として精製を行った。次式により表されるメタクリル酸2-メチルー2-アダマンチル/アクロレイン共重合体が得られた。

【0245】 【化126】

$$\begin{array}{c|c}
C H_3 \\
C H_2 - C \\
\hline
C H_3
\end{array}$$

$$\begin{array}{c|c}
C H_3 \\
C H_3
\end{array}$$

$$\begin{array}{c|c}
C H_3 \\
C H_3
\end{array}$$

【0246】得られた共重合体は、組成比(m:n)が70:30、重量平均分子量(Mw)が10000、そして分散度(Mw/Mn)が2.10であった。例68

前記例67において調製したメタクリル酸2-メチルー2-アダマンチル/アクロレイン共重合体に2重量%の酸発生剤、トリフェニルスルホニウムトリフレート(TPSSO3CF3)を添加し、シクロヘキサノンに溶解した。得られたレジスト溶液を、HMDSで前処理した50

に相当する所望のレジストパターンがパターンの剥れを生じることなく得られた。なお、本例での照射線量の闘値エネルギEthは1. 4mJ/cm 2 であり、解像力は0.170 μ mL&S(ライン・アンド・スペース)であった。

例69

 mJ/cm^2 であり、解像力は $0.250 \mu m$ L&S (ライン・アンド・スペース) であった。

例70

メタクリル酸 2-メチルー2-アダマンチルモノマ及び酢酸ビニルモノマを7:3の割合で重合容器に仕込み、1モル/Lの1, 4-ジオキサン溶液とした。この1, 4-ジオキサン溶液に重合開始剤、AIBNを20モル%の量で添加し、80℃で約8時間にわたって重合させた。重合の完結後、n-ヘキサンを沈殿剤として精製を行った。次式により表されるメタクリル酸2-メチルー2-アダマンチル/酢酸ビニル共重合体が得られた。

[0248]

【化127】

【0249】得られた共重合体は、組成比 (m:n) が74:26、重量平均分子量 (Mw) が8200、そして分散度 (Mw/Mn) が1.82であった。

例71

前記例 70 において調製したメタクリル酸 2- メチルー 2- アダマンチル/酢酸ビニル共重合体に 2 重量%の酸発生剤、トリフェニルスルホニウムトリフレート(TPSSO3CF3)を添加し、シクロヘキサノンに溶解した。得られたレジスト溶液を、HMDS で前処理したシリコン基板上に膜厚 0.4μ mでスピンコートし、ホットプレート上で 120 ∞ で 60 秒間プリベークした。

【0250】プリベークの完了後、得られたレジスト膜をArFエキシマ露光装置(NA=0.55)で波長193nmのArFレーザ光のパターンに選択露光した。続いて、露光後のレジスト膜を150℃で60秒間PEB(露光後ベーク)した。その後、レジスト膜を2.38重量%のTMAH水溶液で60秒間現像し、さらに純水で30秒間リンスした。露光に用いたレーザ光パターンに相当する所望のレジストパターンがパターンの剥れを40生じることなく得られた。なお、本例での照射線量の關値エネルギEthは2.2mJ/cm²であり、解像力は0.170 μ mL&S(ライン・アンド・スペース)であった。

例72

前記例71に記載の手法を繰り返した。但し、本例では、ArFエキシマ露光装置に代えてKrFエキシマステッパ(NA=0.45)を露光装置として使用し、波長248nmのKrFレーザ光で選択露光を行った。露光に用いたレーザ光パターンに相当する所望のレジストパ 50

ターンがパターンの剥れを生じることなく得られた。なお、本例での照射線量の闘値エネルギEthは22.0 mJ/cm^2 であり、解像力は0.250 μ m L&S(ライン・アンド・スペース)であった。

例73

イタコン酸 $-\alpha - 2 - \lambda f N - 2 - \gamma f \nabla \nabla f N - \beta - \lambda f N + \lambda f N$

[0251]

【化128】

【0252】得られた重合体は、重量平均分子量(Mw)が18000、そして分散度(Mw/Mn)が1.66であった。

例74

前記例73において調製したイタコン酸-α-2-メチ ルー2ーアダマンチルーβーメチル重合体に2重量%の 酸発生剤、トリフェニルスルホニウムトリフレート(T PSSO₃ CF₃)を添加し、シクロヘキサノンに溶解 した。得られたレジスト溶液を、HMDSで前処理した シリコン基板上に膜厚 0. 4 μ m でスピンコートし、ホ ットプレート上で120℃で60秒間プリベークした。 【0253】プリベークの完了後、得られたレジスト膜 をArFエキシマ露光装置(NA=0.55)で波長1 93nmのArFレーザ光のパターンに選択露光した。続 10 いて、露光後のレジスト膜を150℃で60秒間PEB (露光後ベーク) した。その後、レジスト膜を2.38 重量%のTMAH水溶液で60秒間現像し、さらに純水 で30秒間リンスした。露光に用いたレーザ光パターン に相当する所望のレジストパターンがパターンの剥れを 生じることなく得られた。なお、本例での照射線量の闘 値エネルギEthは2. OmJ/cm² であり、解像力は $0.175 \mu m L \& S (ライン・アンド・スペース) で$ あった。

例75

前記例74に記載の手法を繰り返した。但し、本例で

【0255】得られた共重合体は、組成比(m:n)が 95:5、重量平均分子量(Mw)が5100、そして 分散度(Mw/Mn)が2.84であった。

例77

例76

フマル酸ビス-2-メチル-2-アダマンチルモノマ及びフマル酸モノマをモル比で9:1の割合で重合容器に仕込み、1モル/Lの1,4-ジオキサン溶液とした。この1,4-ジオキサン溶液に重合開始剤、AIBNを20モル%の量で添加し、80℃で約8時間にわたって重合させた。重合の完結後、n-ヘキサンを沈殿剤として精製を行った。次式により表されるフマル酸ビス-2-メチル-2-アダマンチル/フマル酸共重合体が得られた。

[0254]

20 【化129】

例78

前記例 77 に記載の手法を繰り返した。但し、本例では、ArFエキシマ露光装置に代えてKrFエキシマステッパ(NA=0.45)を露光装置として使用し、波長248 nmのKrFレーザ光で選択露光を行った。露光に用いたレーザ光パターンに相当する所望のレジストパターンがパターンの剥れを生じることなく得られた。なお、本例での照射線量の闘値エネルギEthは30.5 mJ/cm²であり、解像力は0.275 μ m L&S(ライン・アンド・スペース)であった。

例79

2-メチルアダマンチルメタクリレート及びメタクリル 酸をモル比で9:1の割合で重合容器に仕込み、1モル /Lの1, 4-ジオキサン溶液とした。この1, 4-ジ

オキサン溶液に重合開始剤、AIBNを20モル%の畳で添加し、80℃で約7時間にわたって保持させた。その後、この反応系をテトラヒドロフラン(THF)に溶解し、得られた溶液を大畳のメタノール中に投入し、沈殿物を濾別した。2ーメチルアダマンチルメタクリレート/メタクリル酸共重合体が収率44%で得られた。得られた共重合体は、組成比が9:1で、重量平均分子量(Mw)が9600であった。

例80

前記例 7 9 において調製した 2-メチルアダマンチルメタクリレート/メタクリル酸共重合体に 5 重量%の酸発生剤、トリフェニルスルホニウムへキサフルオロアンチモネート(TPSSbF4)を添加し、樹脂分が全量の15 重量%になるようにシクロへキサノンに溶解した。得られたレジスト溶液を、HMDSで前処理したシリコン基板上に膜厚 0.7μ mでスピンコートした。

【0256】得られたレジスト膜をKrFエキシマステッパ(NA=0.45)で波長248nmのKrFレーザ光のパターンにマスクを介して選択露光した。そして、露光直後、レジスト膜を150℃のホットプレート上で 2060秒間PEB(露光後ベーク)した。その後、レジスト膜を2.38重量%のTMAH水溶液で60秒間現像し、さらに純水で30秒間リンスした。露光に用いたレーザ光パターンに相当する所望のレジストパターンがパターンの剥れを生じることなく得られた。0.25μm L&S(ライン・アンド・スペース)パターンをほぼ 1:1に解像した。

【0257】さらに、上記のようにして形成したレジスト膜をKrFエキシマステッパで $0.325 \mu m$ のホールパターンに露光した。この場合にも、露光に用いたレーザ光パターンに相当する $0.325 \mu m$ のホールレジストパターンが得られた。

例81

例82

2-メチルアダマンチルメタクリレート、t-プチルメタクリル酸及びメタクリル酸をモル比で 40:35:25の割合で重合容器に仕込み、1モル/Lの1, 4-ジオキサン溶液とした。この 1, 4-ジオキサン溶液に重合開始剤、AIBNを20モル%の量で添加し、80 $\mathbb C$ で約7時間にわたって保持させた。その後、この反応系 50

をテトラヒドロフラン(THF)に溶解し、得られた溶液を大量のn-ヘキサン中に投入し、沈殿物を濾別した。2-メチルアダマンチルメタクリレート/t-ブチルメタクリル酸/メタクリル酸共重合体が収率5.8%で得られた。得られた共重合体は、組成比が5.0:29:21で、重量平均分子量(Mw)が1.2000であった。

例83

前記例82において調製した2ーメチルアダマンチルメタクリレート/tープチルメタクリル酸/メタクリル酸 共重合体に5重量%の酸発生剤、トリフェニルスルホニウムへキサフルオロアンチモネート(TPSSbF ι)を添加し、樹脂分が全量の15重量%になるようにシクロヘキサノンに溶解した。得られたレジスト溶液を、HMDSで前処理したシリコン基板上に膜厚 0.7μ mでスピンコートした。

【0258】得られたレジスト膜をKrFエキシマステッパ(NA=0.45)で波長248nmのKrFレーザ光のパターンにマスクを介して選択露光した。そして、露光直後、レジスト膜を130℃のホットプレート上で60秒間PEB(露光後ベーク)した。その後、レジスト膜を0.17重量%のTMAH水溶液で60秒間現像し、さらに純水で30秒間リンスした。露光に用いたレーザ光パターンに相当する所望のレジストパターンがパターンの剥れを生じることなく得られた。0.25μmL&S(ライン・アンド・スペース)パターンをほぼ1:1に解像した。

【0259】さらに、上記のようにして形成したレジスト膜をKrFエキシマステッパで $0.325\mu m$ のホールパターンに露光した。この場合にも、露光に用いたレーザ光パターンに相当する $0.325\mu m$ のホールレジストパターンが得られた。

例84

前記例83に記載の手法を繰り返した。但し、本例では、酸発生剤、TPSSbF4の添加量を5重量%から2重量%に、露光装置をKrFTキシマステッパからArFTキシマ露光装置、液長193m(NA=0.55)に、それぞれ変更した。露光に用いたレーザ光パターンに相当する所望のレジストパターンがパターンの剥れを生じることなく得られた。 $0.19\mu m$ L&S (ライン・アンド・スペース) パターンをほぼ1:1に解像した。

例85

2-メチルアダマンチルメタクリレート、3-オキソシクロヘキシルメタクリレート及びメタクリル酸をモル比で50:35:15の割合で重合容器に仕込み、1モル/Lの1, 4-ジオキサン溶液とした。この1, 4-ジオキサン溶液に重合開始剤、AIBNを20モル%の量で添加し、80で約7時間にわたって保持させた。その後、この反応系をテトラヒドロフラン(THF)に溶

解し、得られた溶液を大量のメタノール及び水の混合溶媒(10:1)中に投入し、沈殿物を遮別した。2-メチルアダマンチルメタクリレート/3-オキソシクロへキシルメタクリレート/メタクリル酸共重合体が収率43%で得られた。得られた共重合体は、組成比が50:35:15で、重量平均分子量(Mw)が11000であった。

例86

前記例85において調製した2-メチルアダマンチルメタクリレート/3-オキソシクロヘキシルメタクリレート/メタクリル酸共重合体に5重量%の酸発生剤、トリフェニルスルホニウムヘキサフルオロアンチモネート(TPSSbF4)を添加し、樹脂分が全量の15重量%になるようにシクロヘキサノンに溶解した。得られたレジスト溶液を、HMDSで前処理したシリコン基板上に膜厚0.7μmでスピンコートした。

【0260】得られたレジスト膜をKrFエキシマステッパ(NA=0.45)で波長248nmのKrFレーザ光のパターンにマスクを介して選択露光した。そして、露光直後、レジスト膜を130℃のホットプレート上で2060秒間PEB(露光後ベーク)した。その後、レジスト膜を0.17重量%のTMAH水溶液で60秒間現像し、さらに純水で30秒間リンスした。露光に用いたレーザ光パターンに相当する所望のレジストパターンがパターンの剥れを生じることなく得られた。0.25μmL&S(ライン・アンド・スペース)パターンをほぼ1:1に解像した。

【0261】さらに、上記のようにして形成したレジスト膜をKrFエキシマステッパで $0.325 \mu m$ のホールパターンに露光した。この場合にも、露光に用いたレーザ光パターンに相当する $0.325 \mu m$ のホールレジストパターンが得られた。

例87

前記例 8 6 に記載の手法を繰り返した。但し、本例では、露光装置をKrFエキシマステッパからArFエキシマ露光装置、波長 193nm(NA=0.55)に変更した。露光に用いたレーザ光パターンに相当する所望のレジストパターンがパターンの剥れを生じることなく得られた。 $0.19\mu m$ L&S(ライン・アンド・スペース)パターンをほぼ 1:1 に解像した。

例88

2ーメチルシクロヘキシルメタクリレート、tーブチルメタクリレート及びメタクリル酸をモル比で40:35:25の割合で重合容器に仕込み、1モル/Lの1,4ージオキサン溶液とした。この1,4ージオキサン溶液に重合開始剤、AIBNを20モル%の量で添加し、80℃で約7時間にわたって保持させた。その後、この反応系をテトラヒドロフラン(THF)に溶解し、得られた溶液を大量のnーヘキサン中に投入し、沈殿物を識別した。2ーメチルシクロヘキシルメタクリレート/t50

ーブチルメタクリレート/メタクリル酸共重合体が収率 63%で得られた。得られた共重合体は、組成比が 50:29:21で、重量平均分子量(Mw)が 21000であった。

例89

前記例88において調製した2ーメチルシクロヘキシルメタクリレート/tーブチルメタクリレート/メタクリル酸共重合体に5重量%の酸発生剤、トリフェニルスルホニウムヘキサフルオロアンチモネート(TPSSbF4)を添加し、樹脂分が全量の15重量%になるようにシクロヘキサノンに溶解した。得られたレジスト溶液を、HMDSで前処理したシリコン基板上に膜厚0.7μ mでスピンコートした。

【0262】得られたレジスト膜をKrFエキシマステッパ(NA=0.45)で波長248mのKrFレーザ光のパターンにマスクを介して選択露光した。そして、露光直後、レジスト膜を130 $\mathbb C$ のホットプレート上で60秒間 PEB(露光後ベーク)した。その後、レジスト膜を0.17重量%のTMAH水溶液で60秒間現像し、さらに純水で30秒間リンスした。露光に用いたレーザ光パターンに相当する所望のレジストパターンがパターンの剥れを生じることなく得られた。0.25 μ m L&S(ライン・アンド・スペース)パターンをほぼ1:1に解像した。

【0263】さらに、上記のようにして形成したレジスト膜をKrFエキシマステッパで $0.325\mu m$ のホールパターンに露光した。この場合にも、露光に用いたレーザ光パターンに相当する $0.325\mu m$ のホールレジストパターンが得られた。

例90

前記例89に記載の手法を繰り返した。但し、本例では、酸発生剤、TPSSbF4 の添加量を5重量%から2重量%に、露光装置をKrF エキシマステッパからArF エキシマ露光装置、波長193mm (NA=0.55)に、それぞれ変更した。露光に用いたレーザ光パターンに相当する所望のレジストパターンがパターンの剥れを生じることなく得られた。 $0.19\mu mL&S(ライン・アンド・スペース)パターンをほぼ1:1に解像した。$

[0264]

【発明の効果】本発明によれば、上記したような化学増幅型レジストを使用することにより、また、特に、かかるレジストと組み合わせて特定のアンモニウム化合物又はモルフォリン化合物の水溶液又はアルコール溶液を現像液として使用することにより、レジスト樹脂とのなじみやすさ、溶解度をコントロールして、現像時に発生するストレスを緩和することにより、レジストパターンの剥離やクラックの発生を低減し、安定したパターニング特性を得ることができる。さらに、本発明によれば、現像時に発生する歪みを緩和することにより、安定したパター

ターニング特性を得ることもできる。さらにまた、本発明によれば、露光マージンが広くなり、安定した微細レジストパターンを形成することができ、その際、下地に対するレジストの密着性も非常に良好である。また、焼

き付けようとする回路パターンが遮光されるようにできた露光マスクを介して露光を行う場合に、所望のマスクパターンよりポジ型パターンが若干大きくできあがることも防止できる。